256

Volume 59, 1989

ATO 1

L'OISEAU

ET LA

REVUE FRANÇAISE D'ORNITHOLOGIE



REVUE TRIMESTRIELLE

SOCIÉTÉ ORNITHOLOGIQUE DE FRANCE Rédaction: 55. rue de Buffon. 75005 Paris



L'OISEAU ET LA REVUE FRANCAISE D'ORNITHOLOGIE

Rédacteur : Secrétaire de rédaction : M. J.-L. MOUGIN Mme M. VAN BEVEREN

Abonnement annuel: France: 375 F Etranger: 430 F

Les manuscrits doivent être envoyés en double exemplaire, dactylographiés et sans aucune indication typographique, au Secrétariat de rédaction : 55, rue de Buffon, 75005 Paris. Les auteurs sont priés de se conformer aux recommandations qui leur sont fournies au début du premier fascicule de chaque volume de la Revue.

La rédaction, désireuse de maintenir la haute tenue de ses publications et l'unité de sous sa responsabilité aucune des opinions enines par les manuscrits dans ce sens. Elle ne prend sous sa responsabilité aucune des opinions enines par les auteurs des articles insérés dans la Revue. La reproduction, sans indication de source ni de nom d'auteur, des articles publiés dans la Revue est interdite.

Société Ornithologique de France

Fondée le 9 août 1921, reconnue d'utilité publique le 23 mai 1929

SIEGE SOCIAL, SECRÉTARIAT ET BIBLIOTHÉQUE: 55, rue de Buffon, 75005 Paris Tél. 43,31,02,49

Comité d'honneur : M. L.-S. SENGHOR, ancien Président de la République du Sénégal, MM. le Prof. F. BOURLIERE, R.-D. ETCHECOPAR, le Prof. J. DORST et G. CAMUS, ancien Directeur de l'Office de la Recherche Scientifique et Technique d'Outre-Mer.

Président; M. Chr. ERARD - Vice-Pesident; M. F. ROUX - Trésorie; M. M. THI-BOUT - Servière généri : M. G. JARRY. - Consell d'Administration; M. BUONEL, Mme BERMOND-HONLET, MM. BROSSET, CHAPPUR, CUSIN, ERARD, GROLLERI, JARRY, JOJA NN, KERAUTEET, MAHED, MARION, MOUGIN, PEVEST, ROUX, TERRASE (M.) et Mêm VAN BEVEREN. — Membres honoraires du Conzell; MM. D'AGDESCO, FERRY, LEBRETON et 17th. BOUT. - Secrédaire administrative : Mme PROUST, - Bibliothéque; Mms BERMOND-HOSLET.

A Société a pour but la diffusion des études ornithologiques pour toux ce qui concerne l'Oissau en debors de l'était de domesticité. Ses travaux sont publies dans : L'Oiseau et la Revue Française d'Ornithologie. La cotisation annuelle, due à patrir du 1^{nt} janvier de l'antice et cutta, est de 2017 pour la França et l'Etranger, è verser au Compte Chéques Postaux diminuée de 13 F pour les étudiants français ou étrangers de moins de 25 ans. Tous les membres de la Sociéte reçoivent gratuitement la Revue.

Liste des donateurs 1988

Dons en espèces: MM. Boni, Botte, Caspar-Jordan, Christy, Cuisin, Garcin, Hyvert, Janin, Jochaud du Plessis, Labidoire, Le Mauviel, Menatory, Paranier, Parolini, Mme Studer, M. Thibout.

Cette liste ne comprend pas les noms d'un certain nombre de donateurs qui ont désiré rester anonymes, ceux des organismes qui nous ont subventionnés, ainsi que ceux des société qui nous ont fait bénéficier de la loi sur les dons faits au profit d'associations reconnues d'utilité publique.

L 256 B

Volume 59

Année 1989

L'OISEAU

ET LA

REVUE FRANÇAISE D'ORNITHOLOGIE



REVUE TRIMESTRIELLE

50 15

SOCIÉTÉ ORNITHOLOGIQUE DE FRANCE Rédaction: 55, rue de Buffon, 75005 Paris



RECOMMANDATIONS AUX AUTEURS

Texte. — La Revue ne publie que des articles originaux traitant de l'Oiseau en debors de l'état de domesticité.

- Les auteurs sont priés de remettre leur manuscrit en 2 exemplaires dactylographiés à double interligne avec une marge de 4 cm au moins.
- Le manuscrit doit être envoyé à : Mme van Beveren, Muséum national d'Histoire naturelle, L'Oiseau et R.F.O., 55 rue de Buffon, 75005 PARIS.
- Les noms vernaculaires doivent commencer par une majuscule au nom de gene et une minuscule au nom d'espèce (ex.: Chouette hulotte), sauf nom de personne (ex.: Chouette de Tengmalm) ou nom géographique (ex.: Chouette de l'engmalm) ou nom géographique (ex.: Chouette de l'Uoural mais Chouette lapone); le nom vernaculaire du groupe ne doit pas comporter de majuscule (ex.: chouettes, hérons), à la différence du nom scientifique (ex.: Strigidés, Arédidés).
- Il n'est pas nécessaire d'accompagner les noms latins par le nom du descripteur et la date, mais les auteurs qui souhaiteraient le faire doivent vérifier l'absence ou la présence de parenthèses.
- Seuls seront soulignés les noms scientifiques destinés à être imprimés en italiques. Il est demandé de ne porter aucune autre indication typographique.
 - Les dates données en abrégé seront présentées de la façon suivante : 01.12.85.

 Références. Les références seront mentionnées dans le texte par le nom
- de l'auteur, suivi de l'année de publication ex. : Moreau (1967); dans le cas de deux auteurs, tous deux doivent être cités ex. : STORRE et JEHL (1985). Au-delà de deux auteurs, seul le premier est cité suivi de et ah. ex. : STEEN et ah. (1985). Dans le cas où la citation serait irtée d'un livre ou d'un long article, on précisera le numéro de la page dans le corps du texte ex. : GEROUBET (1957): 15).
- Seuls les travaux cités dans le texte doivent être mentionnés dans la liste des références.
 - Les références doivent être citées de la manière suivante :

Citation d'un article :

SMITH, K.D. (1938). - Notes on Corsican birds. Ibis, 80: 345-346.

en anglais (environ 10 % du texte) où figurera également le titre.

Citation d'un livre :

GÉROUDET, P. (1957). — Les passereaux. III. Neuchâtel-Paris : Delachaux et Niestlé.

Adresse. — Les auteurs voudront bien indiquer leur adresse complète après la liste des références.

- Résumé. Tous les manuscrits seront précédès d'un résumé en anglais (quelques lignes) et les articles (plus de 2 000 mots) seront suivis, en plus, d'une synthèse
- La Revue ne publie pas de résumés ni de synthèses en français, toutefois la rédaction demande aux auteurs de les fournir avec la version anglaise.

Correction. — Le manuscrit accepté par la rédaction est définitif. Les seules corrections acceptées sur épreuves ne devront concerner que les erreurs typographiques.

Tirés-à-part, — Les auteurs porteront au crayon sur leur manuscrit le nombre de tirés-à-part qu'ils désirent. Les 25 premiers exemplaires sont gratuits : les exemplaires en sus seront payés par les auteurs. Les notes et faits divers ne donnent pas lieu à l'envoi de tirés-à-part, sauf demande expresse et dans ce cas les tirés-à-part sont aux frais des auteurs.

Illustrations. — Tableaux, figures et photos seront numérotés au crayon, en chiffres arabes pour les figures (ex.: Fig. 1) et en chiffres romains pour les tableaux (ex.: Tabl. 1), et leurs légendes seront dactylographiées sur une feuille à part en français et en anglais.

- Rappelons que, en français, les chiffres décimaux s'écrivent avec une virgule entre l'entier et la décimale, et non pas avec un point.
- Les figures (graphiques, schémas) seront dessinées sur papier calque, à l'encre de Chine.
- Les symboles et les chiffres doivent être assez grands car ils sont fortement réduits au clichage.
- Pour les surfaces en grisés, l'auteur devra utiliser une trame à pointillé lâche (une trame trop serrée produirait une coloration noire irrégulière au clichage).
- Il est demandé de dessiner les chiffres et les lettres avec un "Normographe" of utiliser des lettres auto-collantes qui seront fixées avec soin, mais de ne rien ductylographier sur papier calque (par mesure de sécurité, il est bon de protéger la feuille de papier calque avec une feuille servant de cache).
- Eviter les tableaux qui font double emploi avec le texte ou les figures.
 Les tableaux étant clichés, ils ne devront comporter aucune rature. Ils seront dactylographis. Les traits de séparation des colonnes seront tirés à la machine à écrire ou à la plume (avec de l'encre noire, à l'exclusion de toute autre couleur).
 Ces traits de séparation seront continus.
- On laissera des intervalles équilibrés mais pas trop importants entre les traits et le texte; ne pas oublier que les tableaux sont réduits au clichage et que leur largeur ne pourra excéder 11,5 em quand ils seront imprimés.
- Il est indispensable que les auteurs exercent un contrôle rigoureux des données présentées dans les tableaux car aucune correction ne pourra leur être apportée par la suite. Toute modification ultérieure des tableaux après clichage serait entièrement aux frais des auteurs.

N'oubliez pas qu'un manuscrit bien présenté ira plus vite chez l'imprimeur ! Nous comptons sur votre compréhension. D'avance, merci.

LA RÉDACTION.

Contribution à l'étude de la démographie de quatre espèces de passereaux (Hirundo rustica, Delichon urbica, Parus major, Parus caeruleus) à l'échelle de la France

nar Jean-Marc PONS

Contribution to the demographic study of four species of passerines (Hirundo rustica, Delichon urbica, Parus major, Parus caeruleus) in France. - The purpose of this study is to compare the demography of two groups of passerines (Hirundo rustica, Delichon urbica, Parus major and Parus caeruleus) in France for the period 1958 to 1981. The average size of the brood has been calculated from the C.R.B.P.O. ringing records file whereas the other parameters involved in reproduction have been taken from literature. Survival rates by age class have been estimated from the C.R.B.P.O. recovery records file and from the utilization of the "age-dependant" model of CORMACK (1964). Introduction of the demographic parameters in Leslie's model (LESLIE 1945) permitted us to obtain the annual multiplication rate of the population (λ), the stable structure of the ages, the average length of the generation (T), and to analyse the relative sensitivity of λ to the different parameters (production of young, survival rate). After having compared the results obtained for the four species, the lack of precision of the disposable data, the methodological difficulties tied to the estimation of demographic parameters and the limits of Leslie's model were emphasized.

Cette étude porte, d'une part, sur deux espèces appartenant à la famille des Hirundinidae: Hirundo rustica et Delichon urbica, et, d'autre part, sur deux espèces de Paridae: Parus major et Parus caeruleus. Seules les populations reproductrices françaises seront considérées. Le choix de ces deux groupes d'espèces est motivé par l'abondance des données de baguage (reprises, taille de nichées) et par l'importante bibliographie relative à chacune d'entre elles.

La compréhension de la démographie d'une population nécessite la comissance de ses paramètres démographiques. Nous avons cherché à les estimer pour les populations françaises des quatre espèces précitées. Les paramètres de reproduction ont été calculés à partir des fichiers de baguage du C.R.B.P.O. et des données disponibles dans la litérature. Pour les

L'Oiseau et R.F.O., V. 59, 1989, nº 1.



paramètres de survie, nous avons utilisé le modèle « age-dependent » proposé par CORMACK en 1964 et généralisé par LEBRETON en 1977, qui permet l'obtention de taux de survie par classe d'âge. Les paramètres d'échanges (émigration, immigration) considérés comme équilibrés à l'échelle de la France sont négligés dans le cadre de cette étude.

A partir des estimations obtenues, il a été possible de modéliser le fonctionnement démographique de chacune des espèces en utilisant le modèle de Leslie-Lewis (Lewis 1942, LESLIE 1945). Des comparaisons intra et interspécifiques des paramètres démographiques de ces quatre espèces, sensiblement de même poids, mais de comportement migratoire et d'écologie différents, ont été établies afin de dégager les différences et les similitude pouvant exister entre leurs profils démographiques.

I — MATÉRIELS ET MÉTHODES.

A. LES PARAMÈTRES DE REPRODUCTION

Le fonctionnement du modèle de Leslie nécessite la connaissance du nombre moyen de jeunes élevés par couple reproducteur. Nous avons donc cherché à connaître la taille moyenne des nichées à l'envol, à partir des fichiers de baguage du C.R.B.P.O. ainsi que la proportion d'oiseaux élevant 0, 1, 2 ou 3 nichées à partir des données disponibles dans la littérature.

R. LES PARAMÈTRES DE SURVIE

Les données utilisées pour calculer les taux de survies sont, d'une part et principalement, les reprises de bagues provenant d'ioseaux bagués comme poussins et trouvés morts ultérieurement et, d'autre part, les contrôles effectués par les bagueurs lors de captures au filet. Les pourcentages des différentes causes de reprise la répartition de celles-ci au cours du cycle annuel sont donnés en annexe 3. Les reprises utilisées dans ce travail ne proviennent que d'oiseaux bagués en France.

Les tableaux de reprises ont été traités par le modèle « age-dependent » (COR-MACK 1994) où le taux de suvrie est indépendant de l'année et ne dépend de l'âge des oiseaux. On sait qu'il augmente avec l'âge et ne se stabilise que lorsque la survie adulte est atteinte. L'utilisation du modèle « age-dependent » permet d'estimer la survie abut est atteinte. L'utilisation du modèle « age-dependent » permet d'estimer la survie par classe d'âge. Le nombre de paramètres à retenir est déterminé, a posteriori, par l'utilisation de tests de rapport de vraisemblance (LEBRETON 1971) et correspond à l'âge à partir duquel la probabilité annuelle de survie peut être considérée comme stabilisée.

C. LE MODÈLE DE LESLIE (1945)

L'emploi de ce modèle en temps discret est justifié par le fait qu'il est bien adapté au caractère périodique de la reproduction des oiseaux en zones tempèrées. Il s'agit d'un modèle déterministe en ce sens qu'il utilise des paramètres moyens de reproduction et de survive. On trouvera une analyse détaillée de ce modèle dans

le travail de LEBRETON (1981). Les phénomènes d'émigration-immigration seront négligés, ce qui paraît acceptable pour un travail réalisé à l'échelle de la France où la zone d'échange périphérique a relativement peu d'importance compte tenu de la grande surface de la zone d'étude.

II - RÉSULTATS

A. LES PARAMÈTRES DE REPRODUCTION

1. L'Hirondelle de cheminée et l'Hirondelle de fenêtre

a. La taille moyenne de la nichée.

Pour l'Hirondelle de cheminée, nous avons repris les valeurs calculées par HEMERY et al. (1979) à partir de 13 176 nichées baguées entre 1968 et 1974. Les moyennes arithmétiques sur ces 7 années s'élèvent à 4,23 jeunes pour la première nichée et à 3,97 pour la seconde (Tabl. I). Les résultats concernant l'Hirondelle de fenêtre ont été établis sur la base de 1350 nichées baguées entre 1958 et 1981. La taille moyenne de la nichée à l'envol est de 3,30 jeunes. La variabilité inter-annuelle semble peu important à cette échelle géographique tant pour l'Hirondelle de cheminée que pour l'Hirondelle de fenêtre.

Evolution de la taille moyenne de la nichée au cours de la saison de reproduction.

En France, HEMERY (1979) et JARRY (1980) ont montré une décroissance de la taille moyenne de la nichée au cours de la saison de reproduction chez l'Hirondelle de cheminée. Chez l'Hirondelle de fenêtre, la taille moyenne de la nichée passe de 3,94 jeunes en juin à 2,82 jeunes en septembre (Fig. 1). Il s'agit d'un phénomène assez général chez les passereaux et déjà observé chez l'Hirondelle de fenêtre (ROYAM 1979, BRYANT 1973).

c. Proportion d'oiseaux effectuant plusieurs nichées.

Les hirondelles effectuent en général plusieurs pontes par saison de reproduction, mais on ne sait pas exactement la proportion d'oiseaux qui élèvent une, deux ou trois nichées. La proportion de couples entreprenant une seconde ponte semble être assez variable selon les lieux et les années — de 20 à 80 % selon les études pour l'Hirondelle de cheminée (HEMERY 1979). Les couples effectuant trois pontes sont três rares et représentent moins de 1 % de la population reproductive. Les chiffres disponibles dans la littérature pour l'Hirondelle de fenêtre vont de 0 % (LIND 1980) en Finlande à 86,6 % (BRYANT 1973) en Angelterre. L'examen du nombre de nichées baguées au cours de la saison de reproduction nous montre de nichées baguées au cours de la saison de reproduction nous montre deux maximums (Fig. 2), le plus important dans la première quinzaine du

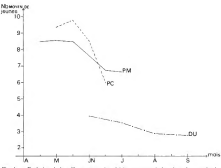


Fig. 1. — Evolution de la taille moyenne des nichées au cours de la saison de reproduction chez Delichon urbica (DU). Parus major (PM) et Parus caeruleus (PC). Evolution of the average brood sizes during the breeding season for Delichon urbica (DU). Parus major (PM) and Parus caeruleus (PC).

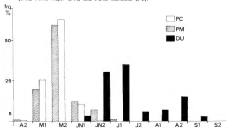


Fig. 2. — Evolution du pourcentage de nichées baguées chez Delichon urbica, Parus major et Parus caeruleus au cours de la saison de reproduction. 1 = première quinzaine; 2 = deuxième quinzaine.

Evolution of the percentage of ringed nestlings of Delichon urbica, Parus major and Parus caeruleus during the breeding season. 1 = first fortnight; 2 = second fortnight.

mois de juillet et le suivant dans la seconde quinzaine du mois d'août. Ce dernier correspond probablement aux secondes nichées. Le taux de troi sième nichée est faible. Il varie de 0 à 6.48 % selon les années (Jarky 1980).

Nous n'avons que peu d'unformations concernant la non-reproduction d'oiseaux adultes. BRYANT (1979) signale l'evistence d'Hrondelles de fenètre de un an qui ne se reprodusent pas sans en preciser l'importance quanti tattue au sein de la population. Chez l'Hrondelle de cheminée, l'existence d'oiseaux matures non-reproducteurs est signalée par plusieurs auteurs (HEMERY 1979, JARKY 1980. COOULLART 1981).

d. Comparaison des deux espèces d'hirondelles

L'Hirondelle de cheminée a une taille moyenne de premiere nichée (4, 23 jeunes) et de deuxième nichée (3,97 jeunes) plus forte que l'Hirondelle de fenêtre, respectivement 3,94 et 2,88 jeunes. Pour les autres paramètres de reproduction, les deux espèces présentent des similitudes. On note dans la bibliographie disponible une bonne stabilité des tailles de pontes et de nichées ainsi que des taux d'éclosion et d'envol élevés (BRYANT 1973, 1979, LOHRI et GUSTCHER 1973, BUXTON 1944, REBELL 1983, KUZNIACK 1967).

2. La Mésange charbonnière et la Mésange bleue

a. La taille moyenne de la nichée.

Calculée à partur de l'examen de 2.157 michées réparties sur 20 ans (1959-1979), la taille moyenne de la nichée, de la Mésange charbonnière s'élève à 8.20 jeunes (Tabl. 1). Cette valeur est compatible avec les nombreuses données disponibles dans la littérature (LACK 1954, 1958, 1966, MICHELLAND 1980, HAARTMAN 1969, ORELI et OJANEN 1983). L'examen de 1.847 nichées, réparties entre 1962 et 1974 donne pour la Mésange bleue un moyenne de 9,25 jeunes à l'erwol (Tabl. 1). Les données bibliographiques concernant la taille de nichée, pour la Mésange bleue, sont plus rares que pour l'espèce précédente. La valeur de 9,25 jeunes paraît forte compte tenu du faible succès de reproduction de cette espèce et des tailles de ponte disponibles dans la littérature (BLONDEL Let SIENMANN 1979, BLONDEL 1985).

TABLEAU 1 — Taille moyenne des nichées chez Hrunda rustica, Delichon urbica et Parus caeruleus calculeé à partir des fichiers de baguage du C.R.B.P.O. Average suc of broods of Hrunda rustica, Delichon urbica and Parus caeruleus calculated from the C.R.B.P.O. ningus records file.

	NOMBRE DE ATO ESS FORMINES	DENIONE	MONBRE DE JUANES A F 1974 H	PUR. 741
AUNDO R. SILA Aunery 1979)	13 176	1968 - 1974	Internation 4 23 Zone nuches 3,97	0,1
DELIGION URBICA	1 350	1958 - 1981	3, 30	O, wir
PARJS MAJOR	2 ,57	1999 - 1979	8,20	3 47
PARUS CARROLDUS	1.847	19bz - ,97a	9,45	,6,

Mais ne sont comptés ici que les couples s'étant reproduits avec succès. Comme nous le verrons, la prise en compte des couples reproducteurs ne produisant aucun jeune, et qui par conséquent échappent au baguage, dimi nue cette valeur.

 Evolution de la taille moyenne de la nichée au cours de la saison de reproduction.

La taille moyenne de la nichée de la Mésange charbonnière passe de 8,50 jeunes dans la deuxième quinzame d'avrıl à 6,67 dans la première quinzame de juillet (Fig. 1), ce qui a déjà été mantes fois constaté (HAART-MAN 1969, KLUYVER 1951, LACK 1955, 1958, PERRINS 1965, 1979, HAFTORN 1981).

La décroissance de la taille de la nichée est très marquée chez la Mésange bleue (Fig. 1). On passe de 9,37 jeunes dans la première quinzaine de mai à 6 jeunes dans la deuxième quinzaine de juillet. Ce résultat concorde avec les travaux de LACK (1938) sur les populations de Mésanges bleues d'Oxford.

c. Proportion d'oiseaux effectuant plusieurs nichées.

Le pourcentage d'oiseaux effectuant deux michées est très variable chez les mesanges. Chez la Mésange charbonnière, il peut vaierie de 0 % (PER RINS 1965) à 61 % (DELMEE 1940, 1972), cette variabilité étant liée à la densité de la population d'une part (KLUVYER 1951), et à la qualité de l'habitat d'autre part (LACK 1958). L'histogramme de fréquence (Fig. 2) réalisé à partir du nombre de nichées baguées par mois ne fait apparaître qu'un maximum, alors que nous en avions deux pour l'Hirondelle de fenêtre. Les trosièmes pontes sont exceptionnelles et ne sont pas prises en compte dans ce travaire.

De manière générale, les taux de deuxième ponte semblent très faibles chez la Mésange bleue - de 0 % (LACK 1958) à 33 % (ISENMANN 1982). L'examen de l'évolution de la fréquence des nichées baguées au cours de la saison de reproduction montre un seul pic dans la seconde quinzaine de mai (Fig. 2). Nous n'avons que peu d'informations sur l'existence d'un volant d'oiseaux adultes non nicheurs chez les mésanges. KREBS (1971) a montré, pour la Mésange charbonnière, qu'une forte densité de reproducteurs pouvait entraîner la non-reproduction d'une partie de la population. Chez les passereaux, les adultes non reproducteurs vivent généralement en solitaires et ne possèdent pas de territoire (ROWAN 1966). Il est donc très difficile d'obtenir des données quantitatives de terrain les concernant. Un autre paramètre à prendre en compte est le pourcentage élevé de couples qui, ayant niché, ne produisent pas de jeunes à l'envol. Les chiffres relevés dans la littérature s'étalent entre 26,3 % (KLUYVER 1951) et 36 % (FLEG et Cox 1975). Ce phénomène doit être pris en considération dans l'évaluation du succès de reproduction chez ces deux espèces.

d. Comparaison des deux espèces de mésanges.

La taille moyenne de la nichée de la Mésange charbonnière est plus faible d'environ un jeune que celle de la Mésange bleue. En revanche, son taux de deuxième ponte paraît plus important. Chez les deux espèces, environ 30 % des couples se reproduisant n'arrivent pas à élever avec seuces leur nichée, ceci pouvant être dû à une forte pression de prédation sur les œufs et les poussans (KLUYVER 1951. LACK 1958. ÖRELL et OLANEN 1983).

e. Comparaison inter-groupe des paramètres de reproduction.

Il est maintenant possible de présenter quelques considérations générales sur la brologie de reproduction comparée des deux groupes d'espèces étudiés. La taille moyenne de la nichée est beaucoup plus grande chez les mésanges que chez l'Hirondelle de reflete. Le taux de deuxième ponte est un paramètre démographique variable chez les quatre espèces, mais en général plus élevé chez les hirondelles en les mésanges. De même, le succès de la reproduction est melleur chez les mésanges. De même, le succès de la reproduction est meilleur chez les hirondelles.

B. LES PARAMÈTRES DE SURVIE

Chec trois espèces, l'utilisation des tests de rapport de vraisemblance nous a amené à distinguer deux paramètres : la survie juvênile, c'est-à-dire la survie des oiseaux de 0 à 1 an (50), et le taux de survie adulte, c'est-à-dire le taux de survie des oiseaux de plus d'un an (51+), constant quelque soit la classe d'âge considèrée. L'Hirondelle de cheminée est la seule espèce chez qui la stabilisation des paramètres n'est atteinte qu'à l'âge de deux ans, et pour laquelle il faut retenir un paramètre supplémentaire noté \$2+. Les tableaux de reprises pour les quatre espèces ainsi que les tests de rapports de vraisemblance figurent dans les annexes 1 et 2.

1. La Mésange charbonnière et la Mésange bleue

Chez la Mésange charbonnière, le nombre d'années de reprises est de 15 ans (Annexe 2). Le taux de survie juvénile s'élève à 30 %, le taux de survie adulte à 46 % (Tabl. II). Le taux de reprises est estimable quand on connaît le nombre d'oiseaux bagués. Il est très bas (0,33 %), 101 249 ciseaux bagués comme « poussins » ayant fourni 328 reprises. Les survies juvéniles signalées dans la littérature sont inférieures à celles obtenues avec la méthode du maximum de vraisemblance (Tabl. III). Une telle différence n'apparaît pas pour les survies adultes où les résultats sont comparables à ceux obtenus dans ce travail.

Dans le cas de la Mésange bleue, le taux de survie juvénile atteint 22.6 % et le taux de survie adulte 45 % (Tabl. II)

Une comparaison interspécifique établie à l'aide des tests de rapport de vraisemblance met en évidence une différence significative des taux de survie entre les deux espèces (Tabl. IV). La Mésange charbonnière a une survie juvénile (29,9 %) significativement plus élevée que la Mésange bleue (22,6 %).

IABLEAU II — Estimations des taux de survie obtenus a partir des reprises d'oxecux bagues comme poussins et de l'utilisation dei modele « age dependent » (Consoner, Carlon, C

	NOMBRE DE REPRISES	TAUX DE REPRISES		TAUK DE	SURVIE PAI	CLASSE :	P'AGE \t,	
	00 82781000	(t)	5,	σ	5'	0	52	7
HIRLMON RUSTICA	1 065	0,47	28,48	1.42	39,44	2,99	47 94	4,21
DELICHON URBICA	78	0,40	41,28	5,28	49,12	6,81	-	
PARLS MAJOR	128	0 33	29,90	2,58	45,72	4,66	-	
PARUS CAERULEUS	134	0,25	22,57	1,66	45,06	8,10	-	-

TABLEAU III — Taux de survie juvénile et adulte obtenus pour Parus major par différents auteurs les estimations de survies juvéniles sont moins fortes que celles obtenues dans cette étude.

Juvenile and adult survival rates obtained by different authors for Parus major; estimations of juvenile survival are less important than those obtained in this study

PAYS	50	s,	AUTEURS
Nord Firlands	17% - 18,1% modèle de Henny, 1970	44,8% - 44,3% néthode Haldane Lack 1955 1951	Orell et ojanen (1983
Angleterre	20% - 22%	42% - 53% - 63%	Perrins (1965) Frederiksen (1980)
Hollande	13,2%	51%	Kluyver (1980)
Danemark	14,3%	-	Larsen (1980)
Suède	157		Dhont (1979)

TABLEAU IV — Comparaison des valeurs de taux de survie obtenues pour Paris major et Paris caeruleus. Utilisation du test de rapport de vraisemblance pour le modele à deux parametres H₀ est rejetee (lire P(Z)₁ = P(Z)₁, au line de P(1)₁ P(Z)₂):

Comparison of survival rates obtained for Parus major and Parus caeruleus. Utilization of likelihood ratio tests for the model with two parameters. H_0 is rejected (read $P(2)_1 = P(2)_1$) for $P(1) = P(2)_{11}$ for P(3) for $P(3) = P(3)_1$ for $P(3) = P(3)_2$.

	- 2 L	
PARUS MAJOR	4988,73	H ↑P(I), P(J) _{II}
PARUS CAERULEUS	2079,10	$H_0 / P(I)^I = P(2)^{II}$
PM + PC	7078,.2	χ^2 -7078,12 (4988,73 + 2079,10)0,29 $\frac{dd.2}{d.5\%}$

2. L'Hirondelle de cheminée et l'Hirondelle de fenêtre

Les résultats obtenus pour l'Hirondelle de fenêtre sont de 41,5 % pour le taux de survie juvénile et de 49,1 % pour le taux de survie adulte (Tabl. II). Pour cette espece, le test du 2L n'indique pas de différences significatives entre le modèle à un paramètre et celui à deux paramètres (Annexe 1) Nous avons toutefois retenu le modèle a deux paramètres plus en accord avec la réalité biologique. D'un point de vue statistique, la petite taille de l'échantillon (N = 78) peut expliquer cette absence de différences entre les deux modèles (on estime empiriquement qu'il faut environ cinquante reprises pour estimer chacun des paramètres). BRYANT (1975, 1979) donne pour cette espèce des taux de survies juvéniles variant de 17 à 30 % et un taux de survie adulte moven de 57 %. Dans le cas de l'Hirondelle de cheminée, les tests de rapports de vraisemblance nous permettent de retenir le modèle à trois paramètres (Annexe 1). Le taux de survie juvénile s'élève à 28,5 %, celui des subadultes à 39,4 %, et celui des adultes à 47,9 % (Tabl. II) A noter que la précision des estimations est meilleure pour cette espèce que pour la précédente, compte tenu du nombre relativement élevé de reprises dont nous disposons à son sujet.

Il n'est pas possible de comparer les tableaux de reprises de ces deux espèces à l'aide des tests de rapports de vraisemblance, car nous n'avons pas retenu le même modèle dans les deux cas De plus, les résultats concernant l'Hirondelle de fenêtre sont à utiliser avec précaution compte tenu faible nombre de reprises utilisé dans les calculs. Toutefois, il semble que la difference entre les deux espèces porte essentiellement sur le taux de survue juvenile qui est plus élevé chez l'Hirondelle de fenêtre (41,5 %) que chez. l'Hirondelle de fenêtre (41,5 %) exp. Les taux de survue adulte sont proches pour les deux espèces (S1+ $-49\,\%$ pour Delichon urbica et S2+ $-48\,\%$ pour Hirunde rustica)

3. Comparaison inter-groupes des paramètres de survie

Il semble, là encore, que les différences essentielles entre les quatre espèces portent sur les taux de survie juvéniles, la Mésange bleue étant l'espèce cher qui il est le plus faible. En revanche, les taux de survie adulte sont assez semblables chez les quatre espèces, bien qu'un peu plus élevés chez les hrondelles.

C. UTILISATION DU MODÈLE DE LESLIE

1. Les sorties du modèle

L'utilisation du modèle de Leslie nous permet d'estimer :

- Le taux de multiplication annuel, λ.
- La structure stable des âges qui correspond à la proportion d'individus dans chaque classe d'âge à un instant donné. Cette structure est indépendante du taux de multiplication annuel et seuls les accidents démographiques très importants peuvent la modifier de façon notable (PASQUET 1985)
- La durée moyenne de génération, \bar{T} , qui correspond à l'âge moyen des mères au moment de la naissance des jeunes. C'est un paramètre particulièrement utile pour l'étude de la sensibilité relative de λ aux variations des différents paramètres démographiques.

a Le taux de multiplication annuel : λ.

Le fonctionnement du modèle nécessite la connaissance du taux de survie par classe d'âge et la production annuelle moyenne de jeunes par couple reproducteur L'estimation de ce dernier paramètre est difficile, car si la taille moyenne des nichées est un paramètre relativement stable à l'échelle française et bien estimé à partir des fichiers de baguage, nous avons vu que la proportion de couples qui élève 0, 1 ou 2 nichées varie largement selon les études et constitue un paramètre souvent mal estimé chez les passereaux. D'autre part, les estimations du taux de survie à partir des reprises de bagues se heurtent à des problemes méthodologiques (LA-KHANI et NEWTON 1983, PASQUET 1985) qui limitent la fiabilité des résultats obtenus. En conséquence, il est difficile de se prononcer sur l'évolution numerique des populations à partir d'une telle étude. Nous avons donc discuté les résultats sous l'hypothèse de stabilité des effectifs (\(\lambda = 1\)). En prenant les estimations de survies minimales et maximales obtenues à partir du modèle « age-dependent » il est possible de calculer dans quelles límites la production de jeunes doit se maintenir pour assurer la stabilité des effectifs (Tabl. V A).

La production varie de 2,5 jeunes/couple/an chez l'Hirondelle de fenêtre à 4,8 jeunes/couple/an chez la Mésange bleue. Il est intéressant de comparer ces chiffres à ceux qu'il est possible d'obtenir, malgré les difficultés evoquees, à partir des fichiers du C.R.B.P.O. et des données disponibles dans la littérature. La proportion de couples qui se reproduit sans fournit de jeunes à l'envol, faible chez les hirondelles, s'étève en moyenne à 30 % chez la Mésange charbonnière (ORELL et OJANEN 1983) et doit être prise en considération dans le calcul de la production chez cette espèce et chez la Mesange bleue.

Dans le tableau V B figurent les valeurs de production ainsi calculées et les taux de multiplication annuels correspondants. Pour les quatre espéces, on constate que les valeurs de production sont plus fortes que celles trouvées sous l'hypothèse de stabilité des effectifs et indusent des taux de multiplication élevés incompatibles avec la réalité biologique. Pour la Mésange charbonnière, par exemple, le taux de multiplication atteint 1,31, ce qui correspond à une augmentation annuelle des effectifs é 31 %.

IABLEAU V A. Production moyenne en jeunes calculee par modelisation sous l'hypothese de stabilité des effectifs (explications dans le texte) (A. 1) et en considerant que tous les individus se reproduisent. HR. Hirundo rustica., DU. Dehchon urbica., PM. Parus major., PC. Parus cearrileus.

Average production of young calculated by modelisation assuming the stability of the populations (explanations in the text) (λ — 1) and considering that all the individuals reproduce.

TABLEAU V B — Production moyemne en jeunes obtemue à partur des fichiers C R B.P.O., des donnes disponibles dans la littérature et raux de multiplication annuels correspondants Average production of young obtained from records of the C.R.B.P.O., the data available in the literature and the corresponding annual multiplication rate.

	A			В	
	survie maximum	survie moyenne	survie minimum	P	λ
tl R	3,2	4,1	5,1	4,9	1,11
Du	1,4	2,5	4,2	3,7	1,25
Рм	2,5	3,7	5	5,7	1,31
P C	2.7	4,8	8,6	6,4	1,18

Les paramètres d'entrée du modèle sont donc certainement surestimés. Cette surestimation peut intervenir au niveau des paramètres de survie et/ou de production. Dans les calculs précédents sont considérés comme reproducteurs tous les oiseaux ayant atteint l'âge de la première reproduction. Or il semble qu'il existe chez nombre d'especes aviennes une fraction non reproductrice dans la population adulte dont l'importance numérique ne serait pas négligeable et varierait en fonction des facteurs écologiques et des caractéristiques demographiques de la population. Il est possible de calculer quelle doit être l'importance de cette fraction non reproductrice calculer quelle doit être l'importance de cette fraction non reproductrice.

pour ramener le taux de multiplication annuel à l'unité. Dans le cas de l'Hirondelle de cheminée, espèce pour laquelle nous disposons d'un nombre relativement élevé de reprises qui confère une assez bonne précision aux estimations de survie, la valeur moyenne la plus plausible est de 20 % d'oiseaux non employés à la reproduction, chiffre qui corrobore les résultats obtenus par HEMERY et al. (1979).

b. La structure stable des âges,

La structure d'âge fournie par le modèle est celle de la population au printemps, avant le début de la reproduction. Pour les quatre espèces on note que plus de 50 % de la population est constituée par des individus de un an (Tabl. VI).

c. La durée moyenne de génération, T.

La sensibilité de λ aux paramètres démographiques peut s'exprimer en concion de T (LEBRETON 1981). Si $\hat{\Gamma} = 2$ ans, la sensibilité relative de λ aux paramètres de fécondité et de survie est identique. Si $\Gamma > 2$ ans, λ est plus sensible aux paramètres de survie. Si $\hat{\Gamma} < 2$ ans, λ est plus sensible aux paramètres de fécondité, qu'il s'agusse de la proportion de reproducteurs, de la taille de nichée ou du taux de survie juvénile.

Pour l'Hirondelle de fenêtre, le taux de survie adulte et les paramètres de fécondité ont pratiquement la même influence sur \(\). Cela est normal, puisque \(T = 1,96 \) années. Pour les autres espèces, la sensibilité de \(\) aux paramètres de fécondité est légèrement plus importante (Tabl. VIII et VIII).

TABLEAU VI - Structure stable des âges des quatre espèces au début de la saison de reproduction Dans tous les cas, plus de 50 % de la population est constituée d'individus de 1 an

Stable structure of the ages of	f the four	species at the	beginning of the breeding
season In all the cases more that	n 50 % of	the population	is constituted of one year
old individuals.			

classes d'âge espèces	1	2	3	4	5
H R	57,3%	22,3%	10,7%	5,1%	4,7%
DL	51,4%	25%	12,1%	5,9%	5,6%
P M	54,7%	24,8%	11,2%	5,1%	4,2%
P C	55,1%	24,7%	11,1%	5%	4,1%

TABLEAU VII Durees moyennes de generation (T) chez les quatre especes etudiees Average duration of generation (T) of the four species studied

т	HR	DU	PM	PC
en années	1,82	1,95	1.82	1,81

TABLEAU VIII — Sensibilite relative du taux de multiplication annuel (A) aux parametres de fecondite et de surve adulte Relative sensitivity of the annual multiplication rate (A) to the parameters of feeundity

and adult survival

paramètres		FECONDITE		SURVIE
especes	survie Juvenile	proportion de reproducteurs	taille de richée	survie adulte
H R	0,56	0,50	0,52	0,42
DL	0,50	0,48	0,50	0,49
PM	0,54	0,52	0,50	0,50
P C	0,55	0,56	0,50	0,45

III — DISCUSSION

Les deux groupes d'espèces étudiées présentent des caractéristiques reproductions dutrices très différentes. En ce qui concerne les paramètres de reproduction, les hirondelles ont une taille moyenne de nichée inférieure aux mésanges mais ont tendance à entreprendre régulièrement, bien que dans des proportions très variables selon les années et les régions considérées, une deuxième ponte. Les dates de ponte sont plus tardives chez les hirondelles qui présentent un succès de reproduction plus élevé, ce qui peut s'expliquer par une milleure stabilisation des facteurs du milieu, en particulier des ressources alimentaires et par une faible pression de prédation sur les œufs, les journes et les adultes reproducteurs (BRYANT 1973, HEMERY 1979). A l'inverse, on note qu'une proportion importante de mésanges reproducticies, de l'ordre de 30 % en moyenne, n'arrive pas à élever un seul jeune (ORELL et OJANEN 1983).

La taille moyenne de nichées diminue chez les quatre espèces au cours de la saison de reproduction.

Pour les paramètres de survie, les différences sont apparentes essentiellement dans les taux de survie juvéniles. La Mésange bleue est l'espèce dont la survie juvénile est la plus faible $(22,6\,\%)$. A l'opposé, l'Hirondelle de

fenêtre (41,5 %) possède un taux de surve juvénile particulièrement élevé pour un passèreau migrateur de cette taille. On note que ce taux de survie se stabilise à l'âge de deux ans pour l'Hirondelle de cheminée, soit un an après les trois autres espèces. Il est intéressant de noter que de telles diférences apparaissent entre des espèces ayant à peu près le même poids Les différences importantes entre les traits démographiques et biologiques ne se répercuent pas sur les taux de survie adultes, qui sont asser proches chez les quatre espèces etudiées. Le tableau IX récapitule les caractéristiques démographiques

TABLEAU IX. Récaptulation des parametres demographiques relatifs aux quatre espèces teudées (j) calculée dans certe duné a partur des fichers du C.R.B.P.O.; (2) chiffres extrèmes relevés dans la litterature, (4) pourcentages movens établis à partur de donners disponibles dans la litterature, (4) pourcentages movens établis à partur de donners disponibles dans la litterature en tenant compte qu'ul y a en moyenne 30 % d'oueaux reproducteurs qui un produissent pas de seunes sche l'acet exce speces de mésnage

Recapitulation of the demographic parameters relative to the four species studied (1) calculated in this study from C R B P O records file; (2) evireme numbers found in the literature; (3) average percentages established from data available in the literature; (4) average percentage established from data available in the literature; (4) average percentage established from data available in the literature; (3) average percentage stablished from data available in the literature (4) average 30% of breeding birds do not produce young in the two tit speces.

		P 4	P C		D +
	tail, e moyenne des michées (1)	8,20)	9 25 1	lene 5 3,97 j	J. e.,
0 8	% de couples effectuart une Jone nichee 2)	de CC, (Perrins 1965, a bil iDeimee 1946)	de Ot (Lack 1:5s) a J.C (Ise-mathi/o2)	oe 20% sunery 191. a 80%	de 0" 1 vd .9st a o 7 (Sevan. 197.)
2 5	% de couples reproducteurs Work une reproduct en milia	> 45a FoR	> 25. EvR	. 25. FA BL.	45 F415,
PARLY	succès de reproduction (% d'neufs scodus qui donne des jeunes a l'ensol, (6,	C 7un FAIBLE	C 70. FAIRLE	→ TC Fulk,	> 74 FORT
	5	29,9	24,6	20,5	+1 3
PARAMETRE, DE SURVEY	s ₁	65.7	45 ."	39,4	×9.1
PA.83	``			m7 +	

L'analyse des sorties du modèle a permis de degager les caractéristiques générales de la démographie des passereaux étudés. Les valeurs des taux de multiplication annuels, calculées à partir de nos estimations de survie et de production, en considérant que tous les individus se reproduisent, nous ont amené a suspecter l'existence d'un volant de « non-reproducteurs ». Plusieurs auteurs ont envisagé les mécanismes éco-éthologiques impliqués dans ce phénomène. KREBS (1971) a montré qu'une partie de la population hivernale de Mésange charbonnière d'une forêt mixte s'installe au printemps dans un milleu moins favorable constitué de haies. Ces oiseaux, surtout les individus d'un an, ont un médiocre succès de reproduction du fait de la compétition avec le Moineau friquet (Passer montanus) pour les cavités de indification. Quand certains oiseaux cantonnés en forêt sont dénlacés de indification. Quand certains oiseaux cantonnés en forêt sont dénlacés

expérimentalement les territoires laissés vides sont aussitôt occupés par des oiseaux venant des haies, ce qui montre que les « oiseaux des haies » ne nichent pas en forêt en raison de la présence d'individus dominants déjà cantonnés. Quand la densité d'oiseaux dans les milieux sub-optimaux atteint un seuil maximum. il se forme un surplus de non-reproducteurs. Pour KLOMP (1972), la régulation des populations de mésanges est assurée par l'intervention de deux phénomènes : le comportement territorial qui assure une limitation de la densité de reproducteurs, en excluant de la reproduction une partie de la population, et la compétition intra-spécifique pour la nourriture qui limite les effectifs en automne et en hiver. Les deux facteurs s'exercent en sens contraire pour assurer à long terme la stabilité des effectifs et constituent un mécanisme de régulation dépendant de la densité.

Dans le cas des hirondelles, la non-reproduction d'oiseaux adultes, principalement des individus âgés de un an, a été constatée chez les deux especes (BRYANT 1973, JARRY 1980). Il semble que les facteurs pouvant la déterminer soient de nature physiologique et sociale (WYNNE-EDWARDS 1962, NEL-SON 1980, WITTENBERGER 1981, DANCHIN 1988). On peut penser qu'un oiseau physiologiquement affaibli à la suite de mauvaises conditions d'hivernage (ressources alimentaires insuffissantes, contraintes climatiques...) aura moins de possibilités d'accéder à la reproduction. De même le contexte social, de par les contraintes qu'il impose aux individus, peut écarter de la reproduction ceux qui sont les moins expérimentes, c'est-à-dire les moins aptes à conquérir un partenaire ou un site de reproduction. De telles contraintes s'exerceront en premier lieu sur les jeunes oiseaux matures.

C'est donc en priorité sur la première classe d'âge que vont agir les mécanismes de régulation. Le taux de survie juvénile semble être un facteur clé de la démographie des oiseaux à courte durée de génération. Une varia tion de ce paramètre a des repercussions immediates sur le niveau des effectifs, pusqu'elle agit sur plus de 50 % de la population.

L'importance des « non-reproducteurs » pour le fonctionnement des populations à été envisagée par differents auteurs. Moult-reono (1974) retient le critère de probabilité d'extinction pour mesurer l'adaptation d'une population à son environnement. A l'aide d'un modèle stochastique, il étudie les fluctuations numériques d'une population de Martineits noirs (Apus aques) dans un environnement variable. Il montre par modélisation qu'une population dimune us probabilité d'extinction en maintenant un volant de non-reproducteurs, plus apre à faire face aux conditions extrêmes du milieu. Dans la même optique DEN BOER (1970) pense que la diversité génétique, phénotypique mais aussi démographique (classes d'âge différentes) concourt à diminuer l'amplitude de fluctuations d'effectifs. La constitution de « sous groupes » ayant des caractéristiques démographiques différentes à l'intérieur de la population dura pour effet de répartir les risques entre ces sous-groupes et par conséquent d'étaler les risques d'extinction (spreading risk) de la population.

Les quatre espèces ont une structure d'âge similaire. Au printemps, plus de 50 % de la population est constituée par des oiseaux âgés d'un an. Le rôle joué par cette classe d'âge dans l'évolution numérique des populations est donc prépondérant. A l'inverse, les individus des classes

d'âge avancées n'auront que peu d'influence démographique. Si par simulation, on attribue aux oiseaux âgés de cinq ans une production en jeunes nulle. le taux de multiplication ne baisse en moyenne que de 2 %.

Les quatre espèces étudiées montrent une durée moyenne de génération légèrement inférieure à deux ans. Il s'ensuit que les sensibilités relatives de \(\lambda\) aux paramètres de survie adulte et de fécondité ne sont pas très différentes, contrairement à ce que l'on trouve pour les espèces longévives où le taux de multiplication des effectifs est principalement contrôlé par le taux de survie adulte (LERBETON 1981, PASOUET 1985).

IV - CONCLUSION

L'analyse de sensibilité a montré que dans le cas des mésanges et des hirondelles, les paramètres de production et de suvrie ont un taux de transmission voisin au sein du modéle II est donc indispensable pour la précision des blans démographiques d'obtenir de bonnes estimations des paramètres de production et de survie

Pour les paramètres de production, la talle moyenne des nichées est connue avec une bonne précision et les difficultés résident principalement dans un manque de connaissance des autres paramètres déterminant la production en jeunes ; c'est ainsi que des données précises font défaut concernant le nombre moyen de nichées récllement entreprises par couple reproducteur et la proportion d'individus qui se reproduisent dans les différentes classes d'âse.

Pour les taux de survie par classe d'âge, estimés à partir du renvoi des bagues d'oiseaux morts, les difficultés sont d'ordre méthodologique et résident dans la non-identifiabilité des taux de survie et de renvoi des bagues. En effet, seul leur produit est directement estimable dans le modèle de base. C'est en posant des hypothèses d'égalité des taux de surve à partir d'un certain âge sélectionné a posteriori en utilisant les tests de rapport de vraisemblance (2L) et ech-deux d'ajustement, qu'il est possible d'estimer les taux de survie (PASQUET 1985). Ces contraintes d'égalité limitent la fiabilité des résultats obtenus et peuvent conduire dans certains cas, pour des raisons mathématiques, à des estimations erronées (LAKHANI et NEWTON 1983, ANDERSON 1985). Toutefois, le modèle « age-dependent » de Cormack reste à l'heure actuelle le seul moyen que nous ayons d'estimer les taux de survie des oiseaux avant leur âge de première reproduction.

L'emploi du modèle de Leslie, malgré le manque de précision des paramètres d'entrée utilisés, constitue une première approche utile. Il nous a permis, sous l'hypothèse d'indépendance de la densité, de dégager les caractéristiques générales de la démographie des quatre espèces.

Il importe de s'orienter maintenant vers des études de suivi longitudinal des populations, avec marquage individuel des oiseaux. Ces techniques nous permettront d'estimer les paramètres de production et de survie avec plus de fiabilité et de précision, et d'améliorer notre compréhension des mécanismes intimes de la démocraphie des oiseaux sauvaees.

REMERCIEMENTS

Cet article a été realisé à partir d'un D.E.A. d'écologie, effectué en 1986 à l'Université de Paris XI sous la direction de MM. SALGIER et BARBAULT. Le les remercie vivement de m'avoir permis de mener cette étude dans les meilleures conditions.

Je tiens également à exprimer ma gratitude à Georges HEMERY pour les conseils et l'aide qu'il m'a apportes tout au long de ce travail, ainsi qu'à tous les collaborateurs du C.R. B.P.O. pour leurs judicieuses remarques.

J'adresse également mes remerciements à tous les bagueurs bénévoles sans qui cette étude n'aurait pas été possible.

SUMMARY

The object of this study is to estimate the demographic parameters of four passerine species (Hrundo rustica, Delichon urbica, Parus major, Parus caeruleus), then with the aid of the estimations obtained to modelise the demographic functioning of their populations in France.

The average sizes of the broods at flight have been calculated from the C R B.P.O.

ringing records file.

For the Swallow, we have used the results obtained by HEMERY et al. (1979) based on the study of 13 176 broods ringed between 1968 and 1974. The average size of the first brood is 4.23 youngs, and that of the second 3 97. Concerning the House Martin, calculations based on 1 350 broods ringed between 1958 and 1981 give an average brood at Right to 7, 330 young.

of give an average brood at flight of 3.30 young.

Calculated for 2.157 broods between 1958 and 1979, the average number of young at flight for the Great Tit is 8.20, whereas for the Blue Tit, the study of 1897 broods ringed between 1952 and 1974 gives an average of 9.25 at flight the inter-annual variability of the average brood size seems of little importance at the geographic scale considered for the Swallow and House Martin as well as for the Tits. The evolution of the average brood size during the reproductive season shows a clear tendency to decrease for the four species. The other demographic were taken from the literature. Contrary to the average brood size, the rate of the second brood varies for the four species according to the works consulted it is in general higher for the Swallows and House Martins than for the Tits. The Swallows and House Martins on an average have a reproductive success superior to that of the Tits.

The survival rate was estimated with the aid of the « age-dependant » model (CORMACK 1964, LEBRETON 1977). The number of parameters retained is determined

by the utilization of likelihood ratio tests.

For the Swallow, the juvenile survival rate reaches 28.5 %, that of the sub-adults 93.4 % and that of the adults 47 9 %. In the case of the House Martin, the juvenile survival rate is 41.5 % whereas that of the adults is 49 1 % For the Great Tit and the Blue Tit, their juvenile survival rates are 29.9 % and 22.6 % respectively, and are statistically different. Their adult survival rates are very close. They reach 45.7 % for the Great Tit and 45.1 % for the Blue Tit.

Utilization of the model of Leslie (LESUE 1945) allowed us to draw up a global reckoning of the demography of these species. We have calculated what the production of young must have been assuming that the propulations are stable (\(\lambda\) - 1), taking into account our estimations of survival rates, 4.1 young at flight or a breeding pair and by vear (or the Swallow are sufficient to assure population

stability for this species. The values obtained for the House Martin, the Great and Blue Tits are respectively 2.5, 3 7 and 4.8 youngs. These numbers being very inferior to those which it is possible to calculate from the average brood sizes calculated previously and from the data disposable in the literature concerning the rate of the second clutch led us to suspect the existence of a category of nonreproductive birds in the adult population. Calculated for the Swallow, this nonreproductive fraction includes on an average 20 % of the adult population.

The stable structure of the ages shows that for the four species, more than 50 % of the population at the beginning of the breeding season is made up of individuals one year of age.

The average duration of a generation, T, is about two years for the four species. Analysis of the relative sensitivity of the annual multiplication rate to the parameters of production and survival show that these present a transmission rate close to the heart of the model

Intra and inter-specific comparisons of all the results obtained permitted to sift out the demographic differences and similarities of these passerines, and to identify the demographic parameters having the most influence on the annual multiplication rate of their populations. The modalities of the installation and maintenance of a non-reproductive fraction in the heart of the adult population as well as its role in the passerine demography are discussed.

Finally, the imprecision of the data available, the methodological difficulties involved in the estimation of the demographic parameters and the limits of the Leslie model are evoked.

RÉFÉRENCES

- ANDERSON, D.R., BURNHAM, K.P., et WHITE, G.C (1985). Problems in estima ting age-specific survival rates from recoveries data of birds ringed as young. J. Anim. Ecol. 54: 89-98.
- BLONDEL, J., et ISENMANN, P. (1979). Insularité et démographie du genre Parus (Aves). C.R. Acad. Sc., Paris, 289: 161-164.
- BLONDEL, J., GAUBERT, H., et CORMAN, A. (1985). Sur les mécanismes régulateurs de l'investissement dans la reproduction de la Mésange bleue, en milieu insulaire C.R Acad. Sc., Paris, 300: 673-678.
- BRYANT, D.M. (1973). The factors influencing the selection of food by the house martin (Delichon urbica) L. J. Anim. Ecol., 43: 539-564
- BRYANT, D.M. (1975). Breeding biology of House Martins, Ibis, 117: 180-216.
- BRYANT, D.M (1979). Reproductive costs in House Martins. J. Anim Ecol., 48: 655-675
- BULMER, M.G., et PERRINS, C.M. (1973) Mortality in the great tit (Parus major). Ibis, 115: 277-281.
- COQUILLARD, H. (1981). Modélisation de la dynamique des populations d'Hirondelle de cheminée (Hirundo rustica) à l'échelle régionale. Thèse de 3° cycle, Université Claude-Bernard, Lyon
- CORMACK, R.M. (1964). Estimates of survival from the sighting of marked animals, Biometrika, 51, 429-438
- DELMEE, E. (1940). 10 années d'observations sur les mœurs de la Mésange bleue et de la Mésange charbonnière. Gerfaut, 30 : 97-129 et 169-187.

- DE LOPE REBOLLO, F (1983). La reproduction d'Hirundo rustica en Estremadure (Espagne). Alauda, 2: 81-91.
- DEN BOER, P.J. (1968). Spreading of risk and stabilisation of animal numbers Acta Bio. theor., 18: 165-194
- DEN BOER, P.J. (1970). Stabilization of animal numbers and heterogeneity of environment: the problem of the persistence of sparse population. Proc. Adv Study inst. Dynamics numbers Popul, Oosterbeck: 77-97.
- DHONT, A.A. (1979). Summer dispersal and survival of juveniles great tits (Parus major). Oecologia, 42: 139-157.
- FLEGG, J.J.M., et Cox, C J. (1975) Population and predation in a tit nest-box colony. Bird Study, 22: 105-113.
- FREDERIKSEN, K.S., et LARSEN, V.H. (1980). Survival, mortality and longevity of Danish great tits (Parus major). Danisk. Orn. Foren. Tidsskr: 113 122.
- HAARTMAN, L von (1969). The nesting habits of finnish birds Comment. Biol., 32. 1 187.
- HAFTORN, S. (1981). Incubation during the egg-laying period in relation to clutch size and other aspects of reproduction in the Great tit. Orms scand., 12: 169-185.
- HEMERY, G., NICOLAU GUILLALMET, P., et THIBAULT, J.-C. (1979). Etude de la dynamique des populations françaises d'Hirondelles de cheminée (Hirundo rustica) de 1956 à 1973. L'Oiseau et R.F.O., 49: 213-230
- rustica) de 1956 a 1973. L'Oiseau et R.F.O., 49: 213-230

 [SENMANN, P. (1982). Influence de l'insularité sur la fécondité des Mesanges (Aves, Paridae): résultats supplémentaires. Oecol. gen., 3: 296-301.
- JARRY, G (1980). Dynamique d'une population d'Hirondelles rustiques, Hirundo rustica L., dans l'est de la région parisienne. L'Oiseau et R.F.O., 50 · 277-294.
- KLOMP, H. (1972). Regulation of the size of bird populations by means of territorial behaviour. Neth. J. Zool., 22: 456-488.
- KLLYVER, H N (1951). The population ecology of the Great tit, Parus m. major (L.). Ardea, 39: 123-141.
- KLUYVER, H.N., et TINBERGEN, L. (1953). Territory and the regulation of density in titmice. Arch. Neel. Zool. 10: 265-289.
- KREBS, J.R (1971) Territory and breeding density in the Great tit. Ecology, 52: 2-22.
- LACK, D. (1954). The natural regulation of animals numbers. Clarendon Press, 343 p
- LACK, D. (1955). British tits (Parus spp.) in nesting boxes. Ardea, 43: 50 84.
- LACK, D (1958). A quantitative breeding study of british tits. Ardea, 46 · 91-124.
- LACK, D. (1966). Population studies of birds. Clarendon Press, 341 pp. LAKHANI, K.H., et NEWTON, I. (1983). Estimation age specific bird survival
- rates from ring recoveries can it be done? J. Anim. Ecol., 52: 83-91.

 LEBRETON, J D (1977) Maximum likehood estimations of survival rates from
- EBBRION, J.D. (1977) MAXIMUM INCHOOL Estimations of survival rates from band returns: some complements to age dependent methods. Biometrie-Praximetrie, 17: 145-161.
- LEBRETON, J.D (1981). Contribution à la dynamique des populations d'oiseaux Modèles mathématiques en temps discret. Thèse Doctorat es Sciences, Université de Lyon I. 211 pp.
- LESLIE, P.H. (1945). On the use of the matrices in population mathematics. Biometrika, 33: 183-212.

- Lind, E.A. (1960). Zur ethologie und okologie der Mehlschwalbe (Delichon urbica (L.)) Ann. Zool. Soc. "Vanama", 21: 1-27.
- MICHELLAND, D. (1980). Etude de la reproduction des Mésanges dans la cédraie du Mont Ventoux. Alauda, 48: 113-127.
- MOLNTFORD, M.D. (1974). The significance of clutch-size in the mathematical theory of the dynamics of biological populations. London, and New York Academic Press, Bartlett, MS. and Hioris, RW.: 315-323.
- Nelson, B. (1980). Seabirds; their biology and ecology. London, New York, Sydney. Toronto: Hamlyn.
- ORELL, M., et OJANEN. M. (1983). Breeding success and population dynamics in a northern Great Tit population. Ann. Zool. fennici, 20: 77-98.
- PASQUET, E. (1985). Démographie des Alcidés: analyse critique et application aux populations françaises. Thèse de Doctorat, Muséum National d'Histoire naturelle et Université de Brest, 193 p.
- Perrins, C.M. (1965). Population fluctuations and clutch size in the Great tit. J. Ani. Ecol., 34: 601-647.
- PERRINS, C.M. (1979). British Tits. Londres.
- WITTENBERGER, J.F. (1981). Animal social behaviour. Wadsworth, Inc., Belmont, California, Boston: Duxbury Press.
- Wynne-Edwards, V.C. (1962) Animal dispersion in relation to social behaviour. Oliver and Boyd, Edinburgh.

C.R.B P.O., 55, rue de Buffon, 75005 Paris

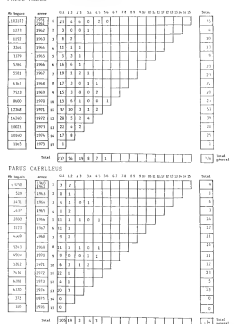
ANNEXE 1 — Tests de rapports de vraisemblance utilises dans la determination du nombre de parametres de survie à retenir Probability relation tests used to determine the number of survival parameters to

Probability relation tests used to determine the number of survival parameters be retained

	PARAMETRES DE SUNVIE	&CARI Type		~ z1
	P(1) * 0.3198	1, 1128		_
1 .R. NOO RESTICA 1 1959 - 1985	P(1) = 0,28+5	3,0140	25,52	p 、 0 , 11
, 1777 - 1707	F(2) = 0,4220	0,0254	1,,2	p < 0.1
N = 1 065	P(1) = 0,2848	0,01+2	1.12	p < 0,1
	P(2) = 0,3944	0,0299		
	P. 3) - 0,4794	6,0421		
	TR = 0,0047	0,0002		
DELECTION JEBICA	P(1) = 0,4443	0,0428	0.83 p.	
1958 - 1974	P(1) = 0,4150	0,0528	0.01 0	5
1770 1771	P(2) = 0,4912	0,0681		
N = 78	TR - 0,0040	0,0004		
PARLS MAJOR	P(1) = 0,3382	J, 0234	1 10, 37	p < (, 01
.951 - 1975	P(1) = 0.2990	0,0258	10,37	p < (, 01
	P(2) = 0,4572	0,0466	0.37 p.	_
N = 328	P(1) = 0,2997	0,0261	0, 17	4
	P(2) = 0,4415	0,0541		
	P(3) = 0,4935	0,0762		
	TR = 0,0033	0,0001		
PARUS CAERULEUS	P ₁ 1) = 0,2753	0,0343	7,72	p < 0,01
1960 - 1976	P(1) = 0,2257	0,0356	/1.72	p. 0,02
1.11	P(2) = 0,4506	0,0810	1.89 p	_
N = 134	P(1) = 0,2296	0,0377	1,09 11	ь
	P(2) = 0,3893	0,0962		
	P(3) = 0,5932	0,0138		1
	IR = 0.0025	0,0002		

ANNEXE 2 — Tableaux de reprises des oiseaux bagues comme poussins en France (nous avons regroupe sur la premiere ligne les reprises 'échelonnant sur plusieurs annecs). Tables of recoveries of birds ringed as chicks in France (we have regrouped on the first line the recoveries sortead over several veste.

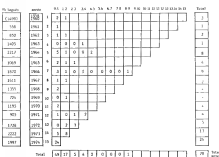
PARLS MAJOR



HIRUNDO RUSTICA



DELICHON URBICA



ANNEXE 3 — Repartition annuelle des reprises d'osseaux bagués comme poussins en France.

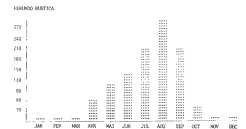
Annual repartition of recovered birds ringed as chicks in France

17A	D.	15	MA.	r∩¤.

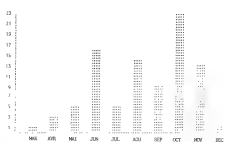
45												
40												:
35					:::::						: "	::::
	1222											- "
30		*****									1.4	
.5	*****									.21.3		:::
1	::::	*****			****		:::::					
20	::::	:::::	**:::		1222		*****				:	
15		:::::			:::::	:::::			122			1.1.
10			::::	:::::	*****	*****		17411	:::::		75.7	11111
	11111	:::::	::::		:::::	::::	-	1111	:::::		:::::	
5	22112	12222						11111	:::::	11211		11111
ļ	:::::	:::::	:::::	:::::		11122	::::::	:::::		:		
•••	JAN	FLV	MAR	Α\π	MAI	JUN	JUL	ACU	SLP	OCT	NO	DLC

PARJS CALRULIUS

21 (::::											
i i	*****											
i	*****											
- 1	*****										*****	
- 1												
15.	*****			** *								
	41494			****								
	*****			141-4								
	*****	*****										
- 1	11111	*****		** *								
- :		*****		*****		4+114						
		*** *				1 111						
101												
100	12121					****						
						*** *						
	****	***										
		1111	*****									
5 !	*****		*****	*****					4.4			
٠,	*****		*****	****		*****			** *			
	*****		: :::	:::::	*****	*****	*****	*****		***		
:	*****	*****			*****	*****		*****		11		
	*****	*****			11111	*****	*****	7111				**
i	*****	*****	*****			*****	****	*****		141 1	***	
	*****	*****			*****	****	** *					
,	*****		*****		** **	****	4 14	*****			11	
		: : : :	*****	:::::	*****			*****	1	** **	:::::	
1.1	*****	*****		17171	11171	11111	*****				11.	
		*****	17111		** **			21.11	*			
	JAN	FEV	MAR	A.R	WI	JID	JUL	AOU	SEP	OCT	YOV	DEC







Essai de caractérisation morphologique du Pouillot véloce ibérique Phylloscopus collybita brehmii (Homeyer)

par Chr. ERARD et M. SALOMON

An attempt to characterize morphologically the Iberian Chiffchaff Phylloscopus An attempt to Characterize The Iberian Chiffchaff is not always recognized by taxonomists because of the uncertainty of an identification solely based on mor phological traits. This paper reviews the problem of its characterization, and multivariate analyses of several measurements of skins with notes on colour peculiarities are presented.

Le problème de biologie évolutive posé par l'entrée en contact, au pays basque français et dans le nord-ouest de l'Espagne, de deux ensembles de populations de Pouillots véloces (Phylloscopus collybita) possédant des chants et des cris bien différents, est en cours d'étude par l'un de nous (SALOMON 1982, 1987, à paraître et en préparation). Dans le présent travail, nous n'abordons que l'aspect taxinomique, uniquement basé sur l'analys la question : par un classique examen de spécimens, peut-on distinguer morphologique. Autrement dit, nous nous efforcerons distinguer morphologiquement ces deux groupes de populations si différentes au plan acoustique ? Dans l'affirmative, nous étudierons quels sont les critères utilisables, dans quelles conditions le sont-lis et quelle est leur fiabilité :

I — MATÉRIEL ET MÉTHODES

Pour ce genre de problème, il importe de comparer des series de spécimens dument identifes quant à leurs vocalisations. Cette méthode s'est avérée efficace quand îl s'est agit de distinguer des espèces jumelles (cf. ERARD 1974, CHAPPLIS, ERARD et MOREL SOUS presse). Dans le cas present, il convient d'essayer de separer des populations d'une même espèce, donc a pron subtilement differenciables, surtout dans le cas du Pouillot véloce. La rigueur scientifique expertat de préfever, pour comparasion, des specimens dont les vocalisations auraent

L'Oiseau et R.F.O., V 59, 1989, nº 1

eté auparavant dûment enregistrées et analysées. Pour diverses raisons, notamment d'éthique, nous n'avons pas procédé de la sorte. Nous avons, en revanche, recherché la trace des spécimens mentionnés expressément dans la littérature comme possédant les chants de la forme ibérique. Nous avons emprunte, en totalite ou en partie, selon les règles de prêt en vigueur dans les musées concernés, ces séries de spécimens que nous avons alors examinés. Nous avons aussi retenu les spécimens du Portugal, du nord ouest et du sud de l'Espagne, recueillis durant la période de reproduction Nous avons opposé cette serie d'oiseaux « ibériques » à une autre que nous avons constituée en regroupant les spécimens français indiqués « nicheurs » ou collectés après le 25 avril, en mai et juin.

Nous avons ainsi eté en mesure de comparer 27 Pouillots véloces « ibériques » (20 or et 7 00) à 17 (9 or et 8 00) de la race nominale (= « europeens »)

Les « iberiques » viennent du Portugal (2 o o et 2 QQ, coll. TAIT, WHISTLER et Witherry, au British Museum), de la région d'Algésiras (3 00 de Lynes 1914), de Galice (1 or et 1 o de Ticfhursi et Whistler 1928, et 4 or de Bernis 1945 et 1962), de la région cantabrique (3 00 et 1 0 de NIETHAMMER 1963) et des Pyrenées-Atlantiques (7 or et 3 QQ de MAYAUD 1943)

Les individus de la race nominale proviennent de divers départements français : Calvados (8 or et 3 99), Essonne (1 9), Nord-Finistère (2 99), Loire-Atlantique (1 Q), Seine-Maritime (1 Q) et Seine-Saint-Denis (1 Q).

Nous avons également examiné un échantillon de 24 (12 or , 5 99 et 7 indétermines) migrateurs et hivernants en provenance du Portugal, d'Espagne et des Pyrenées-

Atlantiques.

Sur chaque individu, les mesures suivantes ont été prises : longueur de l'aile pliée (par la méthode de l'étirement maximum), de la queue (de la base des médianes à l'extrémité des rectrices les plus longues), du bec (du front à l'extrémité du culmen), du tarse (de l'articulation tibio-tarsométatarsienne, crète interne du talon, à celle avec le doigt III, trochlée digitale médiane), et celle separant la pointe de l'aile de l'apex de chacune des rémiges primaires 1 à 7, et 10 (comptées de l'extérieur vers l'interieur de l'aile)

Les données recueillies ont été traitées par des analyses en composantes principales et des analyses discriminantes (logiciel STATGRAPHICS).

II - HISTORIQUE

Avant de présenter les résultats de ces comparaisons de spécimens, il est intéressant et utile de replacer la présente étude dans le cadre de

celles effectuées par d'autres auteurs avant nous.

En 1871, HOMEYER întroduisit le binôme Phyllopneuste brehmit pour des Pouillots véloces portugais. Ce nom fut par la suite changé en Phyllosco pus collybita ibericus par Ticehurst (1937), mais rétabli par Vaurie (1954 et 1959), puis par NIETHAMMER (1963), après qu'ibericus ait encore été utilisé par BERNIS (1962) et par WILLIAMSON (1962).

Ce fut LYNES (1914), homme de terrain doté d'une très bonne oreille et d'une excellente mémoire des sons, qui chercha le premier une différence morphologique entre les oiseaux à chant « européen » et ceux à chant « ibéri que ». Si, dans sa publication, il fournit le nombre d'« ibériques » examinés, il ne précise toutefois pas celui des « européens » utilisés pour la comparaison. Il ne trouve aucune différence, sauf que, peut-être, les axillaires seraient d'un jaune soufre plus intense chez les « ibériques » que chez les oiseaux

britanniques. Il souligne néanmoins une différence de coloration des œufs, ce que confirme STENOUSE (1921) qui mentionne toutefois la formule alaire « aberrante » d'un mâle « ibérique » (il en a collecté deux et quatre femelles) dont la 2º rémige primaire est d'une longueur intermédiaire entre celles de la 6º et de la 7º.

WITHERBY (1928) ne trouve pas de différence morphologique entre « ibériques » et « européens ». Il signale cependant que, par rapport aux « europeens », les juvéniles « ibériques » ont le ventre l'égèrement plus jaune et les parties supérieures plus vertes, et présentent la tendance à une 2° rémige primaire proportionnellement plus longue. La même année, TICEHURST et WHISTLER (1928) remarquent que, chez les « ibériques » et par rapport aux « européens » : 1) la pointe de la 2° rémige primaire tombe beaucoup plus souvent entre celle de la 6° et celle de la 7°, parfois égalant l'une ou l'autre : 2) les tarses paraissent plus clairs ; 3) le plunage est plus nettement vert dessus, d'un jaune plus vif aux sous-alaires et aux sous-caudales ; 4) le bec est un peu plus long. Ils confirment ces différences quelques années plus tard (TICEHURST et WHISTLER 1935, voir aussi TICEHURST 1937 et 1938).

En France, MAYAUD (1943) fut le premier à étudier ce problème et à définir la zone de contact entre ces deux groupes de populations aux chants si différents, précisant leur distribution dans le sud-ouest du pay. Il retrouve, sur 10 spécimens, les différences mentionnées par TICEHURST et WHISTLER (1928), différences qui sont encore confirmées par BERNIS (1945. 1962).

Toutefois, force est de reconnaître que toutes ces différences ne constituent qu'un faisceau de subtilités appréciables sur des séries de spécimens dûment individualisés par un critère acoustique et que, pour un taxinomiste morphologiste, ne disposant que d'oiseaux naturalisés, qu'il mélange et cherche ensuite à placer dans des ensembles bien séparés et dont tous les membres possèdent un certain nombre de caractères morphologiques précis (c'est ainsi que travaillart Charles VAURIE), il est difficile d'admettre l'existence d'un taxon particulier pour ces oiseaux qui, vivants, ont pourtant des vocalisations si singulières. De fait, VAURIE (1954, 1959) ne reconnaît pas la sous-espèce brehmii.

En complément de l'étude bioacoustique de ce problème effectuée par THIELCKE et LINSENMAIR (1963), sur des bases modernes, NIETHAMMER (1963) fournit le résultat de sa comparason des 6 individus « libériques » qu'il a collectés en région cantabrique, à des oiseaux de la race nominale d'Italie et d'Allemagne. Il ne tient guère pour valide le caractère de la coloration des tarses; il ne trouve aucune tendance à un bec plus long chez les « libériques » ; il confirme les différences de coloration du plumage, mais souligne qu'elles ne sont vraiment apparentes que si l'on examine des séries; il reconnaît que la 2º rénuge primaire est, en moyenne, plus longue chez les « libériques » ; il ne peut établir aucun caractère biométrique pour séparer bréhmit de la race nominale. Il retient le caractère de coloration des œuls, mais remarquons ici que celui-ci nous paraît en fait ne s'appuyer que sur les descriptions de LYNES (1914) et de STENHOUSE (1921). Ces informations ayant maintes fois été répétées, une fausse impression de phé-

nomène général semble s'être développée à partir de quelques faits particuliers, ce qui a fait écrire à TICEHURST (1938), dans sa diagnose d'ibéricus : « song and eggs différent to those of c. collybita (as many have recorded) ». Il conviendrait donc de recueillir davantage de données prouvant la constance et la pertinence de ce caractère. Admettant que tous ces caractères ne permettent pas d'identifier avec certitude la totalité, ni même un fort pourcentage des Pouillots véloces « ibériques », NiETHAMMER (l. c.) propose quand même, en raison de leur chant si particulier, et ne serait-ce que pour des raisons pratiques, de leur attribuer un nom, celui de Phyllosconus collybita brehmit (Homever).

Nous devons ici ouvrir une parenthèse sur le nom à donner à ces populations ibériques. En effet, certains taxinomistes (N. MAYAUD viva voce) tiennent pour acquis les arguments avancés par TICEHURST (1937) pour mettre brehmii dans la synonymie de collybita nominal, et pour ainsi valider ibericus. HOMEYER (1871) n'a pas désigné de type. Au musée de Brunswick, par l'intermédiaire de F. STEINBACHER, TICEHURST a eu connaissance d'un « ad, Portugal, avril 1869 » inscrit par HOMEYER et qui pourrait être le spécimen ayant servi à cet auteur pour décrire brehmii. TICEHURST précise que HARTERT aurait désigné ce spécimen comme « P. collybita » et que, selon STEINBACHER, il serait semblable aux oiseaux allemands. Donc, sans avoir lui-même examiné ce spécimen, TICEHURST le considère comme un collybita nominal dont brehmii devient synonyme, ce qui lui permet d'introduire le nouveau nom ibericus. Or, comme le fait justement remarquer VAURIE (1954), les critères de la forme ibérique ne sont pas suffisamment constants pour identifier des individus isolés et rien ne prouve qu'il ait pu s'agir d'un migrateur, non pas d'un oiseau de la population autochtone. Contrairement à TICEHURST, NIETHAMMER (1963) a lui-même examiné le matériel du musée de Brunswick et, en particulier, ce spécimen du Portugal qui semble bien être le type d'HOMEYER. Pour lui, il ne fait aucun doute que cet oiseau est une femelle et qu'il appartient bien à la forme ibérique (NIETHAMMER 1963 : 405). Dans ces conditions, brehmit est parfaitement valable, ibericus étant son synonyme.

Toujours à propos de l'historique du problème, nous devons ouvrir une autre parenthèse sur la distribution de brehmit en tant que nicheur en dehors de l'Europe. Il a été mentionné comme se reproduisant en Algérie et, peut-être, en Tunisie par WITHERBY (1905) et SNOW (1952). Toutefois, la détermination de Pouillots véloces « ibériques » reproducteurs en Afrique du Nord n'a, pendant longtemps, reposé que sur l'avis de SNOW (1952). Cet auteur fait état de pouillots qui, à vue, ressemblaient tout à fait à des véloces britanniques, mais dont le chant était complètement différent : une dizaine de notes émises sur un rythme haché (« halting rythm »), se ralentissant en finale, et montrant au moins deux changements de hauteur du son. Il mentionne aussi ROOKE (in litt.) qui, dans le nord-est de l'Algérie et dans le nord de la Tunisie, aurait entendu des pouillots dont le chant correspondait tout à fait à la description de celui des véloces ibériques donnée par TICFHURST (1938). Si l'on se réfère à cette dernière (« it lacks the cadence so familiar in the typical race and it runs its song into one reminiscent of Ph. trochilus » (TICEHURST l. c. : 46)), on peut se demander

si ROOKE et SNOW ont effectivement entendu des véloces ibériques ou si, plus simplement, les oiseaux qui nichent (régulièrement ? cf. HEIM DE BAL-SAC et MAYAUD 1962) en Afrique du Nord n'auraient pas un chant différent de celui de la race nominale et aussi, bien que réminiscent, de celui de brehmit. Toutefois, d'autres auteurs ont, récemment, signalé des chanteurs de type brehmu en Algérie : FRANÇOIS (1975) en mars, donc au moment du passage, BURNIFR (1979) le 2 mai, date pouvant concerner des nicheurs ou des migrateurs tardifs. LEDANT et al. (1981) en divers endroits, mais sans laisser clairement apparaître dans leur texte s'il s'agissait ou non de reproducteurs. Il faut aussi mentionner que BURNIER (1979) a entendu en juin, donc en pleine periode de reproduction, de nombreux chanteurs du type collybita, c'est-à-dire à chant « européen », au djebel Babor En Tunisie, THOMSEN et JACOBSEN (1979) donnent le Pouillot véloce comme un nicheur rare mais régulier dans les chênaies de Kroumirie. Ils ne parlent pas de la voix sur laquelle nous disposons pourtant de l'information de LOMBARD (1965) qui. les 22-23 avril et 3 mai (nicheurs ou migrateurs tardifs ?), a entendu « le chant du véloce selon son mode ibérique » et décrit une petite phrase, dont il donne une onomatopée, qui évoque bien celle de brehmii. Au Maroc, PINEAU et GIRAUD-AUDINE (1979) indiquent plusieurs localités dans lesquelles des chanteurs ont été entendus, en mai, juin et juillet, dans les chênaies tingitanes. S'ils mentionnent la race « ibericus » comme étant celle qui niche, ils ne précisent toutefois pas s'ils agissent ainsi en suivant HEIM DE BALSAC et MAYAUD (1962) ou s'ils se basent sur le chant, au sujet duquel ils ne disent rien. Il importerait donc de recueillir des enregistrements (et des spécimens) de cette population maghrébine pour évaluer son statut taxinomique.

III - RÉSULTATS

A. COMPARAISON DE SPÉCIMENS NICHEURS

1. Coloration

Les séries que nous avons comparées consistent en spécimens qui montrent sensiblement le même degré d'usure du plumage. Cec est important car des différences de coloration pourraient n'être dues en fait qu'à des degrés d'abrasion différents. Ce phénomène est particulièrement net dans le cas des Pouillots véloces où, dans une même population, les oiseaux d'automme, en plumage trais, sont généralement plus bruns que ceux de printemps, en plumage usé.

La comparaison des spécimens « ibériques » et « européens » fait ressortir un certain nombre de caractères, certes subtils sur un individu isolé, mais qui apparaissent bien à l'examen de séries. Par rapport à ceux de la sous-espèce nominale, les individus brehmii ont :

a. toutes les parties supérieures nettement vert olive ; cette teinte étant

plus particulièrement apparente sur le bas du manteau, le croupion, les sus-caudales et les lisérés des rectrices. Chez les individus de race nominale, les parties supérieures apparaissent franchement brun olive, d'une couleur plus froide;

- b. les parties inférieures « tricolores », en ce sens que le ventre, bien plus blanc, apparaît encadre par la gorge et la poitrine, lavées d'olive et densément flamméchées de jaune (cette dernière couleur étant plus soutenue que chez les « européens ») et par les sous-caudales jaune citron. Sur les spécimens de la race nominale, le ventre ne contraste pas de la sorte et les sous-caudales sont rarement aussi jaunes, mais quand elles le sont, toutes les parties inférieures sont lavées de jaune (oiseaux d'un an ?). En outre, chez les « européens », on note un lavis ocre aux côtés du cou et de la politrine, ainsi qu'aux flancs, lesquels sont plus nettement jaunes chez les « ibériques » ;
- c. les axillaires et les sous-alaires, ainsi que les « poignets » et les « culottes », jaune citron vif. Ce caractère (ainsi que celui des sous-caudales brillamment colorées) est fort visible sur l'oiseau vivant, comme nous l'avons souvent remarqué lors des expériences de diffusion de chants.

Ces caractères correspondent bien aux descriptions faites par les auteurs antérieurs et que nous avons mentionnées plus haut, ce qui va tout à fait dans le sens de leur constance et donc de la pertinence de leur utilisation pour distinguer la forme bréhmii de la nominale.

2. Biométrie

Le tableau I récapitule les mensurations des spécimens appartenant aux deux formes. Nous n'avons pas tenu compte des différences de longueur entre l'apex des rémiges primaires 6 et 7 et la pointe de l'aile qui montrent une très grande variabilité, quand elles peuvent effectivement être mesurées, en raison de l'usure du plumage à cette période de l'année. Il semblés, ai que la formule alaire 2 ≥ 7 qui a été signalée par divers auteurs (voir plus haut) soit, de fait, plus fréquente chez les « ibériques » que chez les « européens » ; toutefois, force est de reconnaître qu'en raison de la forte abrasion des rémiges primaires 6, 7 et 8, au printemps et en été, ce caractère n'est peut-être pas suffisamment sûr.

En raison de certains risques (qui nous semblent très faibles dans le cas présent) de mauvaise détermination du sexe des spécimens par les collecteurs, nous donnons les mensurations, d'une part en séparant les mâles des femelles et, d'autre part, en regroupant tous les individus.

Le tableau I montre un certain nombre de différences dont la signification statistique est indiquée dans le tableau II. On remarquera que, comme l'avaient déjà souligné TicHPHURST (1938) et NIETHAMMER (1963), les femelles présentent des patterns différents de ceux des mâles : dans le cas présent, les différences de mensurations sont significatives pour 6 des 10 variables, contre seulement 4 pour les mâles, On retiendra que:

- a. les femelles brehmii sont un peu plus grandes (atle et RP10 plus longues) que les femelles colitybita qui ont, en revanche, des rectrices proportionnellement plus longues (80,9 % contre 77,6 %):
 - b. brehmii a des tarses plus courts que collybita;
- c. les mâles brehmui ont l'aile proportionnellement plus pointue (Drp10 plus grand) que les mâles collybua;

FABLEAU I — Menuvariaons des deux formes de Poullois veloces, en période de reproducnon MM mâles ; FF femelles, MF = mâles et femelles DPJ, DPZ, . . DPJ0 Peptisentent les differeness de longueur entre l'apex des rémiges primaires 1, 2, . . 10 (numérotation centriplet) et cellu de la 4º qui constitue la pointe de l'alle Touteis les dimensions sont en mm. Pour chaque variable sont indiqués la moyenne (sur la première ligne) et l'écan-type (entre parenthéses, sur la seconde ligne)

Measurements of each form of Chriftchaff during the breeding season. MM males; clemates, MF males and females Drpl, Drp2, Drpl0 measure the difference in length between wing up (4th primary) and the extremity of primaries 1, 2, ...10 (counted from the outermost). All the measurements are in mm, Mean (first line) and standard devation (second line, in the parenthesis) are given for every variable

Forme .	*1	berique	86			europée	ns'
Sexe	MM	FF	MF		мм	FF	MF
N	20	7	27		9	8	17
	60,7 (1,50)						
Bec	12,0 (0,54)	12,1	12,0 (0,51)		11,8 (0,50)	11,6	11,7
	47,3 (1,43)						
Tarse	19,7 (0,59)				20,2		
PP10					48,3 (1,68)		
Drp10					11,5 (0,43)		
Drp1 :	32,7	30,0 (1,78)	32,0 (2,23)	:	29,8 (2,03)	27,6 (1,01)	28,7 (1,95)
Drp2 ·	6,8 (0,61)	6,6 (0,75)	6,7 (0,64)		6,7 (0,71)	6,4	6,5 (0,60)
Drp3	0,1 (0,00)	0,2 (0,15)	0,1 (0,07)		0,6 (0,22)	0 6 (0,18)	0,6 (0,20)
Drp5	0,7	0,6 (0,19)	0,6 (0,26)	٠	0,8 (0,26)	0,9 (0,23)	0,8 (0,25)

TABLEAU II. - Probabilités (test de Mann-Whitney, « two-tailed ») assocées à l'hypothèse mille d'abence de différence dans les mensurations d'une forme à l'autre. Sont indiquese par un astérisque (*) les valeurs inférieures au seini de probabilité œ 0,05 et qui désignent des différences statistiquement siemficatives.

Probabilities (Mann-Whitney (wo-tailed test) associated with the rejection (at \alpha 0.0s, values marked with an asterisk (*)) of the null hypothesis of no measurement difference between the two forms.

	Sexe					
		· MM		FF		MF
٠ ٧	ariable		*			
	Aile	0,1469		0,0034*		0.0064
	Bec	0,4326		0.0795		0.0615
	Queue	0,6504		0.4461		0,3265
	Tarse	0,0078*		0.0183*	-	0.0661
	RP10	0,8494		0,0060*	1	0.0560
	Drp10	0.0192*	4	0,6309	-	0,0114
:	Drp1	0.0033*	:	0,0189*	- 1	0.0000*
	Drp2	0.6125	;	0.5777	-	0.2400
	Drp3	0.0000*		0.0017*	i.	0.0000×
,	Drp5	0.4057		0.0274*		0.0398*
	-			0,0211.		0,0000

d. chez brehmit, la différence de longueur entre la 1^{se} rémige primaire et la pointe de l'aile est supérieure à celle que l'on observe chez collybita, ce qui correspond à une l'a rémige primaire proportionnellement plus courte;

e. la 3° rémige primaire est nettement plus courte que la pointe de l'aile chez *collybia*:

f. au moins chez les femelles brehmii, la 5° rémige primaire est plus longue que chez collybita (en valeur absolue, pas en valeur relative), ce qui donne lieu, dans la formule alaire, à un dérochement moins apparent de cette rémise par rapport à la pointe de l'aile.

Pour caractériser de manière globale les deux formes de Pouillots véloces ous avons effectué une analyse en composantes principales (statistiques données dans le tableau III) en utilisant les variables mentionnées dans le tableau II (à l'exception de RP10). Les mesures, en mm, ont été transformées en logarithmes naturels. Nous avons également réalisé une analyse avec les variables non transformées : les résultats demeurent identiques ; il en va de même si l'on procéde à des analyses en utilisant RP10, au lieu de l'aile, comme indicateur de taille (ERARD 1984).

La figure I illustre la distribution des individus dans le plan constitué par les deux premières composantes principales qui, ensemble, expliquent 59,18 % de la variance totale (Tabl. IV).

La première composante principale (ĈP1) peut être considérée comme une mesure de la taille (Tabl.). Elle ordonne les individus des plus petits aux plus grands: les femelles se trouvent ainsi placées dans des valeurs situées à gauche de celles des mâles. On remarque aussi la nette tendance de brehmii à présenter des caractères de taille globalement supérieurs à ceux de collybia. Cette même CP1 traduit également l'influence de la for-

mule alaire, en particulier le fait que la 3° rémige primaire est sensiblement plus courte que la pointe de l'aile chez les « européens » (fortes valeurs de Drp3 décalées vers la gauche puisque cette variable a une valeur propre négative), lesquels se trouvent ainsi plus nettement rejetés que les « ibériques » vers les valeurs négatives.

Toutefois, sur la seconde composante principale (CP2), l'importance de cette variable Drp3 apparaît véritablement, tout comme celles, d'une part, de la longueur du tarse et, d'autre part, de la différence de longueur entre l'apex de la 5e remige primaire et la pointe de l'aile (Drp5).

TABLEAU III. Moyennes, matrice de covariance et coefficients de correlation pour toutes les données transformées (loge)

Means, covariance matrix and correlation coefficients for all log-transformed data

		Log	Log bec	Log	Log tarme	Log drp10	Log drp!	Log drp2	Log drp3	Log drp5
		Mayernes								
		4 0745	4755	3 8351	2 9792	2 4565	3 4225	1 8917	5969	0 4.45
		Matrico de	covariar	ce intra p	гошре					
log log log log log log	eile bec queue tarme drp10 drp1 drp2 drp3 drp5	0 0015 0 0009 0 0016 0 0021 0 0015 0 0008	0059	(36,7 0 0008 0 0018 0 0018 0 0011 0 0007 0 0014 relation :	0 0012 0 06.0 0 00.0 0 0005 0 00.7 0.0035	0 0052 0,0031 0,0022 0,0010 0 0071	0 0031 0,0038 0 0007 -0 0030	0 0087 0 0125 0,0022	0 0876	0 1901
Log Log Log Log Log	and bec queue tarme drp10 drp1 drp2 drp3 drp5	0.6446 0.4502 0.7412 0.3514 0.0645	000; 0086 3080 1790 1340 0843 0960 3175	. 0000 0 6014 0 3457 0 6113 0 2903 0 0594 0 078,	0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	1 3400 0 5732 0 3060 -0 3442 0 2069	1,000/ ; 5941 0 0385 0 0098	1 06/D 0 4550 0 0581	1 0000 0 0466	9000

TABLEAU IV - Valeurs propres des composantes principales Eigenvalues of principal components

Composantes principales	Valeurs propres	Pourcentage cumulatif de la variance expliquée
1	41,2609	41,26
2	17,9176	59.18
3	13,1121	72,29
4	10,0493	82,34
5	7,4307	89,77
6	4,5233	94,29
7	3,1401	97,43
8	1,5328	98,96
9	1,0328	100,00

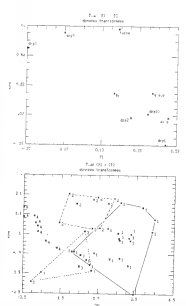


Fig. 1. — Analyse en composantes principales (plan CP1 × CP2) des mensurations relatives aux Poullois velocie P. c. collybria et P. c. brehnut en période de reproduction (données trainformées en logarithem antirels). En haut, variables placées sur le plan en fonction de leux valour proprie sur les deux prendres composantes principales. En bas, localismo des ponits individes 1 male brehnut, 2 mile collybria, 3 = femille brehnut, 4 = femille collybria.

Prucipal components analysis (PC1 × PC2) based on measurements of breeding Chiffchiff P c. collybida and P. c. brehmu (log_transformed data). Upper graph variables placed according to their eigenvalues on the first two principal composiiocation of the individuals; 1 male brehmu, 2 = male collybina, 3 = female brehmu,

TABLEAU V - Poids des variables sur les quatre premières composantes principales Weights of the variables on the first four principal components

		Composantes	principales	
Variables				
	1	2	3	4
Log aile	0,4839	0,0044	0,1297	0,1911
Log bec	0.1962	0.1673	-0,6424	0,0383
Log queue	0,3993	0 1715	0,3713	-0,2909
Log tarse	0.2180	0.6001	0,1710	0,2560
Log drp10	0.3760	0,0365	0 2347	0,1442
Log drp1	0.4708	0,1746	-0,0448	0,1426
Log drp2	0,2866	0,0043	0,1975	0,8057
Log drp3	-0.2646	0.4696	0.3724	0 3332
Log drp5	-0,0706	0,5748	0,4103	0,1617

En résumé, le plan CP1 × CP2 montre le dimorphisme sexuel existant chez chacune des formes, la taille de collybita inférieure à celle de brehmui, lequel se distingue en outre par ses tarses plus courts et sa formule alaire différente (3º rémige primaire égale, ou peu s'en faut, à la 4º ; la 5º n'étant que légèrement plus courte).

Nous pouvons également préciser que la 3e composante principale (CP3) confirme l'effet de Drp3 et de Drp5, mais ajoute celui de la longueur du bec, aux valeurs fortes de laquelle les « ibériques » sont mieux associés que les « européens ».

La 4º composante principale (CP4) donne un poids important à la différence de longueur entre la pointe de la 2e rémige primaire et celle de l'aile (Tabl. V), mais cette 4e composante ne sépare guère les deux formes.

Les analyses discriminantes conduisent, elles aussi, à une séparation morphologique nette entre brehmii et collybita, ainsi qu'en témoignent les tableaux VI et VII qui résument les résultats d'une analyse effectuée à partir des données transformées. On retrouve l'importance, pour la distinction des deux formes, de la formule alaire et des longueurs de l'aile et du tarse.

TABLEAU VI - Coefficients standardisés de la fonction discriminante (données non trans formées). Standardized coefficients of the discriminant function (untransformed data).

r	1	al	51	es	5		C	De	f	f		sı	ır		1 1	a	xε			F	ò	rı	ne			C	er	t	r	ï	de	9
Α	i	le	9							-	0	68	36	1					Ь	$r\epsilon$	h	m.	i i				- 1		96	34	2	

Variables	Coeff sur l'a	axe .	Forme		Centroïde	
Aile	-0,6861	-	brehmii	-	1,9642	
Bec	-0,3751		collybita		3,1196	
Queue	0,2870					
Tarse	0,6399					
Drp10	0,0387					
Drp1	-0,0305					
Drp2	-0,4564					
Drp3	1,0468					
Drp5	0,0682					

TABLEAU VII Separation de brehmu et de collybita d'apres la fonction discriminante du tableau VI (100 % de bien classés).

Separation of brehmii from colli-bita by discriminant function (see table VI, all specimens were classified correctly)

					axe die					
		~ *					73			
REFE Y F-	5								a	
Brants 1 erc	an.	r	42	a	4 . 1	 2 79	, ,	1. 4.1	104.61	2

B. COMPARAISON DE SPÉCIMENS NON NICHEURS

Les 24 spécimens examinés (cf. plus haut) sont tous en plumage frais ou relativement peu usé. Toutefois, le critère d'identification acoustique ne peut être utilisé. Nous avons donc procédé à deux séries d'analyses, d'une part à l'aide des 9 variables du tableau 1 (sans RP10) et, d'autre part, en apoutant Drpó et Drp7 (soit 11 variables). Les analyses en composantes principales effectuées à partir des données non transformées conduisent aux mêmes résultats que celles qui portent sur les logarithmes naturels.

Les figures 2 à 5 illustrent ces résultats. Sur chacune, nous avons individualisé (soulignés une fois pour les « ibériques », deux fois pour les « curopéens ») les représentants de chaque forme comme nous les suggère la formule alaire. En raison de la fraîcheur du plumage, les différences entre les diverses rémiges sont plus accusées et le caractère présenté par les ibériques, des 3°, 4° et 5° rémiges primaires ayant des longueurs quasi identiques en période de reproduction, n'est plus aussi net. Ceci bien sûr dans l'hypothèse où notre échantillon contient effectivement des représentants des deux formes, ce qui n'est pas prouvé. Toutefois, en marquant « ibériques » les individus qui ont les rémiges primaires 3, 4 et 5 pratiquement égales (caractère valable en période de reproduction), et « curopéens » ceux dont ces plumes ont des longueurs nettement différentes, nous n'obtenons pas la même répartition de ces deux groupes d'individus dans les divers plans des analyses en composantes principales.

On remarquera que sur les 24 individus, 5 ne peuvent être assignés à une forme ou à l'autre, sur la seule base de leur formule alaire. Gênant aussi pour l'interprétation est le fait qu'en autonne et en hiver, la détermination du sexe est beaucoup plus délicate à faire par les collecteurs, de sorte qu'on peut craindre des erreurs qui, dans les analyses, masquent les patterns du dimorphisme sexuel. Il semble ainsi que ce soit bien des différences de formule alaire que traduient les analyses, en particulier Drp3 et Drp5 (qui nous ont servi comme identificateurs) mais aussi Drp6 et Drp7 (qui présenteraient donc des valeurs moindres chez les « Bériques » que chez les « européens ». Remarquons que, si notre hypothèse est juste, la formule $6 \ge 2 \ge 7$ in apparaîtrait pas du tout constante chez berhuit : seuls 4 individus sur les 24 s'y conforment alors que nous suspectons au moins 10 « übériques »

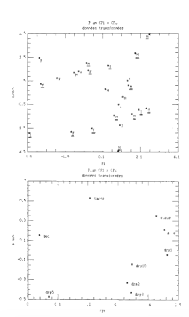


Fig. 2. - Analyse en composantes pruncipales (plan CP1 x CP2) des mensustations relatives aux Poullois véloces en délors de la période de regroduction (sans Dryfs et Dryf). Ce plan extrast 55,99 % de la variance totale (38,51 % pour CP1; 17,48 % pour CP2). En bas, variables places sus le plan en fonction de leurs valeurs propres. En haut, les « hériques » et de deux traits les « européens » reconnus comme tels par leur formule alaire (voir text).

Principal components analysis (PCI × PC2) based on measurements (without Dripf and Dripf) of non-breeding Chiffchaffs: 5.599 % of total variance are explained (SA) by PCI, 17.48 % by PC2). Lower graph: location of the variables according to their eigenvalues. Upper graph location of the onlyvolusit: M = male, F = female, I = unsexed. Putative or Iberian » and « nominate » Chiffchaffs (according to their wing formula) are underfund once for the former, twice for the latter.

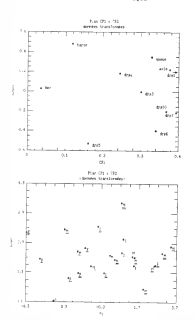


Fig. 3.— Comme la fig. 2 mias cette fors avec Drp6 et Drp7. Ce plan extratt 57,62 % de la variance totale (39,55 % pour CP1; 18,03 % pour CP2). En haut · variables : en bas : sidvitudis.

Like fig 2 but with Drp6 and Drp7. 52.62 % of the total variance are explained (39.59 % by PC1, 18.03 % by PC2). Upper graph: variables; lower graph: individuals.

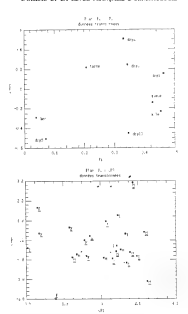


Fig. 4. — Même analyse que pour la fig 2 (sans Drp6 et Drp7), mas cette fois les résultats sont présentés dans le plan CP1 x CP3 qui extrait 54,80 % de la variance totale (38,51 % pour CP1 et 16,29 % pour CP3). Variables en haut, individus en bas.

Same analysis as for fig. 2 (without Drp6 and Drp7) but results are shown for PC1 × PC3 which account for 54.80% of the total variability (38.51% by PC1, 16.29% by PC2). Upper graph: variables, lower graph: individuals.

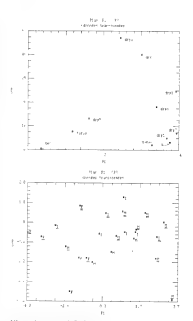


Fig. 5. Méme analyse que pour la fig. 3 (avec Drp6 et Drp7), mass dans le p.an. CP1 × CP3 qui extrast 53,78 % de la variance totale (19,59 % pour CP1 et [4,19 % pour CP1) Variables en haut, individus en bas.

Same analysis as for fig. 3 (with Drp6 and Drp7) but results concern PC1 × PC3 which explain 53.78 % of the total variance (39.59 % by PC1, [4,19 % by PC2]. Upper

graph: variables, lower graph: individuals

Etant donné que nous ne sommes absolument pas sûrs que les individus que nous avons désignés comme « ibériques » soient réellement des représentants de cette forme, il est superflu de pousser très loin l'interprétation de ces analyses. Remarquons cependant que la coloration ne paraît pas être utilisable sans éléments acoustiques de référence, ce qui se comprend puisqu'en automne et en hiver, outre le fait que les teintes du plumage sont plus brunes quand celui-ci est frais que quand il est usé, la variabilité est combinuée par les livrées des immatures et par le mélange des pooulations.

Si les oiseaux non nicheurs que nous avons appelés « ibériques » appartiennent effectivement à la forme brehmii, cell-ci laisserait donc des hivernants (en quelle quantité?), avec des représentants de la race nominale, au Portugal et dans le sud de l'Espagne. Naturellement cela reste à démontrer.

IV - CONCLUSION

La forme brehmii est morphologiquement caractérisable, en période de reproduction, par sa coloration et certaines particularités biométriques, notamment sa formule alaire. Certes tout individu examiné isolément ne peut être identifié avec certuute : les caractères sont davantage fiables au plan populationnel qu'individuel. Ceci suffit à justifier la reconnaissance taxinomique de Phylloscopus collybita brehmii (HOMEYER), opinion que semblent d'ailleurs partager d'autres auteurs comme MAYAUD (1943), NIE-THAMMER (1963) et WATSON (1986), systématiciens moins «traditionnels », moins exclusivement morphologistes, pour ne pas dire typologistes.

Toutefois, ces critères d'identification ne sont, pour l'instant, applicables qu'à des populations nicheuses. Certes des présomptions existent que la formule alaire, au moins, pourrait fournir des éléments de reconnaissance subspécifique en dehors de la période nuptiale, mais cela reste à prouver. Pour ce faire, il est indispensable d'examiner soigneusement des individus dont les caractéristiques vocales (chants et/ou cris) ont été dûment vérifiées. Tant que cette discrimination acoustique préalable n'aura pas été faite, il sera vain de prétendre tirer d'un examen de spécimens naturalisés quelque conclusion que ce soit sur une éventuelle distinction morphologique entre brehmu et collybita en période de migration et d'hivernage.

REMERCIEMENTS

Cette étude n'aurant pas été possible sans la compréhension des conservateurs des musées où sont conserves les spécimens que nous avons examinés. Nous sommes fort redevables aux personnels des musées d'Histoire naturelle de Bonn (RFA), de Madrid (Espagne), de New York (USA), de Tring (UK) et de la Station biologique du Coto Doñana (Espagne). Nous leur exprimons notre vive gratitude.

SUMMARY

Twenty seven skins of Iberian Chiffchaffs P c brehmu are compared with seventeen skins of nominate Chiffchaffs P. c collybu. These Iberian Chiffchaffs

come from Portugal, Spain and Southwestern France. They were identified as such either because their vocalizations were clearly quoted by collectors or because they were noted as breeders at the time they were collected. Nominate Chiffchaffs are breeding birds from France.

Spring and summer Iberian Chiffchaffs are distinguished from nominate in the same state of plumage by their warmer and greener upperparts, whiter belly, brighter and more lemon yellow vent, undertail-coverts, « wrists », and underwing-coverts. They have also a slightly different wing formula with a shorter 1º primary, and the 3º0 primaries almost equal Furthermore, they have as somewhat shorter trasus and, in males, a longer wing. Principal component and discriminant analyses allow clear separations of the two subspaceies

The same analyses conducted on birds in fresh autumn and winter plumage from Iberian peninsula suggest that these biometric characters still hold for these seasons. However, the necessity is stressed to examine further material in order to find precise colour and biometric differences after birds have been identified

by their calls and/or songs,

REFÉRENCES

BERNIS, F. (1945). — Datos sobre Phylloscopus collybita brehmu. Bol Soc. esp. Hist. Nat., 43: 339-348.

BERNIS, F. (1962). — Mas sobre *Phylloscopus collybita ibericus Ardeola*, 8. 286-287 BURNIER, E. (1979). Notes sur l'ornithologie algérienne. *Alauda*, 47: 93-102. CHAPPUIS, C. (1974). — Illustration sonore des problemes bioacoustiques posés

par les oiseaux de la zone éthiopienne. Alauda, 42 : 467-500.

CHAPPUIS, C., ERARD, C., et MOREL, G.J (sous presse). Morphology, habitat, vocalizations and distribution of the River Prima Prima fluviatilis Chappuis. Proc. 7th Pan African Ornith. Congr.

ERARD, C. (1974) — The problem of the Boran Cisticola. Bull. B.O.C., 94. 26 38.
ERARD, C. (1987). — Exo-éthologie des gobe-mouches (Aves: Musiccapinae, Plarysteinnae, Monarchinae) du Nord Est du Gabon. Vol. 1 Morphologie des espèces et organisation du peuplement Mém. Mus. Natl., Hist. Nat., (A), 138: 1.256.

FRANÇOIS, J. (1975). — Contribution à la connaissance de l'avifaune de l'Afrique du Nord. Alauda, 43: 279-292.

HEIM DE BALSAC, H, et MAYAUD, N. (1962). Les oiseaux du Nord-Ouest de l'Afrique. Paris : Lechevalier.

HOMEYER, E.F von (1871) - Ueber portugiesische Vogel. In Erunnerungsschrift an die Vers. d. deutschen Ornithologen in Gorlitz im Mai 1870. Anlage C.: 46-48.

LEDANI, J.-P., JACOB, J.-P., JACOB, P., MAHLER, F., OCHANDO, B., et ROCHE, J. (1981). — Mise à jour de l'avifaune algérienne Gerfaut, 71, 295-398

LOMBARD, A.L. (1965). — Notes sur les oiseaux de Tunisie. Alauda, 33 · 1-33, 206-235.

LYNES, H. (1914) — Remarks on the geographical distribution of the Chiffchaff and Willow Warbler. Ibis, 10 (2): 304-314.

MAYALD, N. (1943). — L'avifaune des Landes et de la région pyrénéenne occiden tale. L'Oiseau et R.F.O., 13: 41-73.

- NIETHAMMER, G. (1963). Zur Kennzeichnung des Zilzalps der Iberischen Halbinsel. J. Orn., 104: 403-412.
- PINEAU, J., et GIRAUD-ALDINE, M. (1979). Les oiseaux de la péninsule tingitane. Rabat : Institut scientifique.
- SALOMON, M. (1982). Cas possible de spéciation allopatrique · le Pouillot véloce ibérique Phylloscopus collybita brehmii. Mémoire de D E.A., M N H.N. et Université Paris VII.
- SALOMON, M. (1987). Analyse d'une zone de contact entre deux formes parapatriques: le cas des Poullots véloces Phylloscopus c. collybita et P. c. brehmii. Rev Ecol. (Terre et Viel, 42: 377-420.
- SALOMON, M. (à paraître). Song as a possible reproductive isolating mechanism between two parapatric forms. The case of the Chiffchaffs P. c. collybita and P. c. brehm in the western Pyrenees.
- SNOW, D.W (1952). A contribution to the ornithology of North-West Africa Ibis, 94: 473-498.
- STENHOUSE, J.H. (1921). Bird notes from Southern Spain Ibis, 11 (3): 573-594.
 PHIELCKE, G., et LINSENMAIR, K.E. (1963). Zur geographischen Variation des Gesanges des Zilzalps Phylloscopus collybus in Mittel- und Sud-West Europa mit einem Vergleich des Gesanges des Fitis P. trochilles. J. Orn. 104: 372-402.
- THOMSEN, P., et JACOBSEN, P. (1979). The birds of Tunisia. Copenhagen.
 TICEHURST, C.B. (1937). Phylloscopus collybita ibericus subsp. nov. Bull B O.C.,
- TICEHURST, C.B. (1931). Phylloscopus collybida ibericus subsp. nov. Bull B O.C., 57: 63-64.

 TICEHURST, C.B. (1938). A systematic review of the genus Phylloscopus, Lon
 - dres: British Museum (Natural History).
- TICEHURST, C.B., et WHISTLER, H. (1928). On the avifauna of Galicia. *Ibis*, 12 (4): 663-683.
- TICEHURST, C.B., et WHISTLER, H. (1935). Some further notes on the birds of Portugal. Ibis, 13 (5): 554-563.
- VALRIE, C. (1954). Systematic notes on Palearctic birds N° 9 Sylviinae: the genus Phylloscopus. Am. Mus. Novit., 1685: 1-23
- VAURIE, C (1959). The birds of the Palearctic fauna. Passeriformes Londres Witherby.

WATSON, G.E. (1986).

- et COTTRELL, G.W. (eds): Check-list of birds of the world, vol. XI, Cambridge, MA: Museum of Comparative Zoology.

 WILLIAMSON, K. (1962). Identification for ringers. 2. The genus Phylloscopus
- Oxford: B.T.O.
- WITHERBY, H F. (1905). Notes from a collection of birds from Algeria. Ibis, 5 (8): 179-199
- WITHERBY, H.F (1928). On the birds of central Spain with some notes on those of South-East Spain. Ibis, 12 (4): 385-436, 587-663.

Muséum national d'Histoire naturelle, Laboratoire de Zoologie (Mammifères et Oiseaux), 55, rue de Buffon, 75005 Paris.

Family Sylviidae (Holarctic and Oriental) in MAYR, E.

Sélection des sites de reproduction chez Circus cyaneus (L.)

par Jean-Paul CORMIER

Selection of breeding sites by Circus cyaneus.

En Anjou, le Busard Saint-Martin Circus cyaneus utilise surtout comme site de reproduction les secteurs de landes et les reboisements en conifères (CORMIER 1983), et aussi, mais plus accessorrement, la végétation palustre de bordure d'étang et les cultures céréalières (CORMIER 1984 a). Depuis quelques dizaines d'annése les surfaces recouvertes par les landes qui constituaient les sites traditionnels de reproduction (MAYAUD 1958), de plus en plus utilisées pour des reboisements de résineux, sont en nette régression.

De 1981 à 1985, une étude a été menée dans un secteur de l'Anpou où les deux types de végétation, landes et « jeunes » résineux, étaient présents afin d'apprécier les effets de la croissance des conifères sur la nidification et a reproduction d'une population de Busard Saint-Martin. En effet, dans la zone d'étude, si les landes n'évoluent que très lentement, les résineux se développent à une vitesse moyenne de 0,39 m par an (CORMIER 1984 b); cet accroissement d'environ 2 m sur les cinq années de l'étude a modifié sensiblement l'aspect du paysage et de la végétation utilisable par les busards en période de reproduction.

I — ZONE D'ÉTUDE

La zone d'étude, située dans le Saumurois, correspond à un milieu hercègène constitué par les 840 hectares de la forêt domaniale de Milly, dont les plantations et semis ont été effectués, pour la quasi-totalité, entre 1954 et 1969 (CORMIER 1984 b) et par environ 310 hectares de landes atlan-

L'Oiseau et R F.O., V. 59, 1989, nº 1.

tiques très morcelées par des bosquets de pins et taillis de feuillus, représentant 650 hectares, et des prairies.

Cet ensemble de landes et de résineux est surtout utilisé par les busards pour s'y reproduire; ils y chassent relativement peu, recherchant leur nourriture sur les prairies et dans les cultures céréalières environnantes

Dans ce milieu, outre le Busard Sant-Martin, se reproduisent également, par ordre d'importance, la Buse variable Buteo buteo et le Faucon crécerelle Falco tinnunculus, puis l'Epervier Accipiter nisus, le Busard cendré Circus pygargus, la Bondrée apivore Permis apivorus, le Faucon hobereau Falco subbuteo et l'Autour des palombes Accipiter gentillis.

II — MÉTHODES

Le morcellement du milieu permet de localiser assez facilement les territoires de Circus cyaneus et de suivre d'année en année les différents sites occupés.

A partir du début mars la zone d'étude est régulièrement visitée selon un fitnéraire quu permet de surveiller chaque sire potentiel, en utilisant au maximus points dominants. Lorsqu'un oiscau est repéré sur un site, sa présence y est contrôlée différentes repruses et ess comportements notés. N'ont été retenus que les sites occupés par des oiseaux pendant plusieurs jours et oi ceux-ci ont présenté un comportement retritoral marqué. Ces manifestations territorales sont, par ordre chronologique : des vols relativement lents à quelques mètres au-dessus de la végération avec des battements d'ailse de faible amplitude et les rectrices très étalées, l'émission de cris aigus lors du vol ou à partir d'un reposoir, les parades aérennes, et entifi les transports de proise ou de matériaux. Dans le cas de territoires relativement proches occupés la même année, la reconnaissance individuelle des individus (mue, marques) et/ou leur présence simultanée ont été réquises pour les différencier.

Les distances ont été calculées en utilisant les aires, dans le cas des sites de reproduction ou les secteurs les plus fréquentés par les couples, dans le cas des sites où aucune nidification ne s'est produite.

III - RÉSULTATS

Selon les années (Tabl. I), 27 à 30 territoires ont été occupés, 3 d'entre eux par une femelle non appariée qui paradait, tous les autres par des couples. BROWN (1976) et WATSON (1977) ont déjà signalé de tels comportements en Grande-Bretagne. La population s'est révélée monogame; deux sites seulement ont été occupés la même année par un male et deux femelles; ils furent abandonnés l'un au bout d'une quinzaine de jours, le second que feu femps après la ponte d'une des femelles. Mais il n'est pas certain que pour chaque site, le mâle se soit accouplé avec chacune des deux femelles. L'absence de polygamie de ce groupe de reproducteurs — également notée pour les nicheurs d'une autre zone de reproduction (obs. pers.) — le différence de certaines autres populations étudiées par BALFOUR et CAD-

BURY (1979) et PICOZZI (1984) dans les îles Orcades, et HAMERSTROM et al. (1985) aux U.S.A.

Tous les mâles, à l'exception d'un seul, étaient en plumage d'adulte. Les premières nidifications ont eu lieu à partir de l'âge de 2 ans pour les femelles, et de 3 ans pour les mâles. Aucune tentaitve de seconde ponte n'a pu être mise en évidence malgré l'occupation tardive de quelques territoires en mai et juin.

Une ponte a été déposée, en moyenne, dans 59 % des territoires occupés (Tabl. I); 43 % d'entre eux ont produit au moins un juvénile à l'envol

Les données présentées par NEWTON (1979) montrent que chez de nombreuses espèces de rapaces 70 à 80 % des couples territoriaux pondent au moins un œuf. Ainsi dans une étude de CRAIGHEAD et CRAIGHEAD (1956), 15 des 16 couples de Circus cyaneus hudsonus avaient déposé un ponte. Cependant, THIOLAY (1970) indique que 55 % des couples de Circus avaignosus étudiés en Camargue avaient pondu, et PICOZZI (1978), pour une population de Circus cyaneus du Kincardineshire (Grande-Bertagne), signale la disparition d'un certain nombre de couples territoriaux avant la mi-mai.

L'importance de la population de couples territoriaux non reproducteurs n'est pas spécifique à la zone d'étude; en effet, nous avons enregistre des proportions assez voisines sur un autre sue étudié

Un certain nombre de données antérieures permettent d'avoir une idée partielle de l'évolution de la population : 15 nichées de Circus cyaneus etaient connues en 1972, en 1976, 19 couples ont été localisés à partir du mois de mai sans information précise sur le nombre de nicheurs ; mais

TABLEAU I. — Evolution du nombre de territoires utilisés par Circus cyaneus de 1981 à 1985 Evolution of the number of territories used by Circus cyaneus from 1981 to 1985

Année	1981	1982	1983	1984	1985	Тс	tal
Territoires sans nidifica- tion.	8	13	13	12	13	59	418
Territoires avec nidifica- tion	19	17	1.7	18	14	85	59%
Territoires productifs	14	15	12	11	10	62	73%

l'absence de prospection des sites fréquentés en début de période de cantonnement ne permet pas de connaître le nombre des couples non nicheurs,

IV — DISPERSION ET LOCALISATION DES TERRITOIRES

Durant les 5 années d'étude, les Busards Saint-Martin ont utilise 50 sites différents qui ont été fréquentés chacun au moins une année.

La distance moyenne séparant un site de son voisin le plus proche a varié, selon les années, de 490 + 78 m à 576 ± 90 m; celle concernant les aires où une ponte a été déposée, de 500 ± 100 m à 718 + 160 m (Tabl. II). Les deux aires les plus proches étaient éloignées de 214 m.

TABLEAU II. Distance moyenne entre un site et son voisin le plus proche Average distance between a site and its nearest neighbour

ANNEES	1981	1982	1983	1984	1985
Ensemble des territoires	576m ± 90	479m * 78	457m ± 77	490m ± 78	515m ± 80
Territoires avec ponte	555m ≛110	500m ±100	642m ±130	584m ±212	718m ±160

Ces résultats sont plus faibles que ceux fournis par d'autres études bien que LaBITTE (1940) cite, pour le département de l'Eure, deux aires distantes de 250 m l'une de l'autre. PICOZZI (1978) indique une distance moyenne de 1520 + 90 m entre les sites de reproduction les plus proches, et ce même auteur (1984) précise que celle-ci varie de 460 m à 220 m selon l'importance des harems pour la population polygame des îles Orcades. Sclom WATSON (1977), la distance minimum serant de 200 m.

Ces valeurs témoignent d'un certain regroupement des couples qui utilisent ce secteur surtout comme zone de reproduction, y chassant relativement peu. Il en résulte une certaine concentration des territoires dans les zones les plus attractives (landes, jeunes résineux), les oiseaux chassant à plusieurs kilomètres de leur zone de nidification.

Sur les 5 années, s'il n'y a pas eu de variations importantes de la dispersion de l'ensemble des territoires, il faut cependant noter l'augmentation des distances entre les aires où une ponte a été déposée, provoquée sans doute par la modification du milieu, surtout des résineux, qui devient peu compatible avec une nodification.

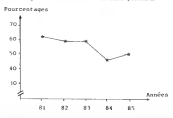
V — RÉPARTITION DES SITES UTILISÉS SELON LA VÉGÉTATION

22 des 50 sites utilisés par les Busards Saint-Martin étaient situés dans les zones de lande et 28 dans les parcelles de résineux. Sur les 5 années d'étude, les taux moyens d'occupation annuelle ont été respectivement 0,572

et 0,576 pour chacun des 2 types de végétation.

Cependant les territoires établis dans les résineux semblent se raréfier (Fig. 1). Cette désaffection pour les conifères est une des conséquences du vieillissement des parcelles et de l'intensification des travaux forestiers en forêt domaniale depuis 1984. En effet, pour être utilisables par les busards en période de reproduction, les parcelles de conifères ne doivent pas avoir subi de travaux forestiers pendant les 3 à 4 années précédentes pour que se développe entre les alignements des pins une végétation assez dense d'Ajonc Ulex europaeus, de Bruyère cendrée Enca cinerea, de Prunellier Prunus sp. et de Bourdaine Rhammus frangula; de plus les busards doivent pouvoir évoluer entre les pins. Les surfaces, ainsi exploitables par les incheurs potentiels, sont passées de plus de la moitié de la forêt domaniale en 1981 à environ 40 % de celle-ci en 1985.

Fig. 1 Pourcentage de territoires établis dans les resineux Percentage of territories established in conifer plantations.



Le tableau III présente les densités des territoires pour 100 hectares en fonction des années et selon les types de végération. En forêt domaniale, elles ont peu varié, la diminution des surfaces propices au cantonnement des oiseaux provoquant toutefois une diminution du nombre des territoires implantés en parcelles de résineux. Par contre, dans les landes, une certaine augmentation de la densité a été enregistrée (maximum en 1984), sans doute rendue possible à l'exploitation par les oiseaux des petites parcelles dispersées sur le pourtour de la forêt domaniale; ainsi, une aire a été construite

dans une lande de 10 m de large, adossée côté ouest à un bois de pins et bordée de l'autre côté par un champ de blé.

TABLEAU III. — Densité des territoires pour 100 hectares selon la végétation.

Territorial densities for 100 hectares depending upon the vegetation.

Année	1981	1982	1983	1984	1985
Landes	3,2	3,9	3,9	5,2	4,2
Résineux	3,8	4,0	4,0	3,5	3,9

VI — IMPORTANCE DE LA NON-RÉOCCUPATION D'UN SITE OU DE SA RÉOCCUPATION

Sur la durée de l'étude, 117 territoires étaient installés sur un site occupé l'année précédente, soit un taux de réoccupation de 0,67 : les 2/3 des sites sont donc occupés d'une année à l'autre. Parmi eux, 8 sites ont été occupés pendant nos 5 années d'étude. Il y a ainsi un turn-over dans l'occupation des sites par les busards.

38 fois le site de l'année précédente n'a pas été réoccupé; ces abandons peuvent être provisoires, c'est-à-dire suivis d'une nouvelle installation une ou plusieurs années plus tard, ou définitufs, sans réoccupation ultérieure pendant notre étude tout au moins.

Fournir une explication pour l'abandon d'un site est généralement impossible sauf dans le cas d'une modification importante du couvert végétal (arasement de la lande, travaux forestiers de dépressage ou d'éclaircies), ce qui s'est produit à 10 reprises pendant notre étude. Cependant, dans deux sites, un couple de busards s'est cantonné et a paradé malgré des transformations importantes subes par la végétation (travaux forestiers durant l'automne précédent avec passage d'un engin mécanique entre les rangées de pins et coupe d'un certain nombre d'entre eux). Il semble que parfois les « traditions locales » puissent avoir une certaine importance dans l'emplacement des territoires (NEWTON 1979)

Les taux de réoccupation d'un site d'une année à l'autre sont généralement importants chez les rapaces (NEWTON 1979), et BALFOUR (1962) cite le cas de certains secteurs occupés régulièrement des années durant par Circus cyaneus. Cependant il existe des différences d'une année à l'autre et le taux de réoccupation pour une population d'éperviers, Acciputer nisus, en Grande Bretagne, a varié de 60 à 85 % (NEWTON et al. 1977).

VII — IMPORTANCE DE LA VÉGÉTATION ET DE LA RÉOCCUPATION D'UN SITE SUR LE SUCCÈS DE LA NIDIFICATION

L'influence sur la reproduction du type de végétation dans laquelle les Busards Saint Martin établissent leur aire et de l'utilisation d'un site nouveau ou déjà utilisé l'année précédente est présentée au tableau IV. Aucune différence importante n'est décelée dans les résultats globaux de la reproduction entre les couples qui s'e reproduisent dans les landes et dans les boisements de résineux; et il n'y a pas non plus de différence significative entre les couples qui s'installent sur un site non occupé l'année précédente (1^{ex} occupation) et ceux qui réoccupent un site.

TABLEAU IV — Résultat de la reproduction des couples de Creux cyaneux utilisant les landes ou les resineux, et occupant un sit de da utilise l'année précedente ou un nouveau ste Reproduction result of Creux cyaneux pairs using moorlands or conifer plantations, and occupying a site already used the previous year, or a new site

	Landes	Résineux	2ême occupation	lère occupation
Nombre de sites occupés	63	81	79	38
Nombre de pontes déposées	34 (54%)	51 (63%)	47 (59,5%)	19 (50%)
Date moyenne de début de ponte	1.05 (n=26)	2.05 (n×38)	2.05 (n 37)	3.05 (n=13)
Grandeur moyenne des pontes	4,36 (n 22) 7 O,95	4,10(n=40) U=0,98	4,36 (n 36) σ 0,96	4,17 (n 12) ♂≃O,58
Nombre de nichées à l'envol	24 (70,5%)	38 (74,5%)	34 (72,3%)	13 (68%)
Importance des nichées à l'envol	2,92 (n 24) σ 0,86	2,54 (n=37) & 0,80	2,74 (n=35) 0 0,78	2,72 (n=11) σ. 0,78

Les pourcentages annuels de réoccupation des sites situés dans les landes et les résineux ne présentent pas de différence significative à l'exception de ceux de l'année 1985 (Tabl. V). La principale cause est l'importance des travaux forestiers (cf. supra) qui est certainement à l'origine de l'aban-

don, cette année-là, de trois sites qui avaient produit 10 nichées dans les 4 premières années de l'étude.

TABLEAU V — Evolution du pourcentage des sites utilisés deux années consécutives en milieu de landes et de résineux par Circus cyaneus.

Evolution of the percentage of sites used two consecutive years in morlands or conifer plantations by Circus cyaneus.

	1982	1983	1984	1985	TOTAL
Landes	8	8 66,6 %	12 75 %	10 77 %	38
Résineux	1.2 66,6 %	13 72 %	11 78,6 %	5 35,7 %	41

La crossance des pins ne semble pas gêner la nidification des busards jusqu'à ce qu'ils atteignent une dizaine de mètres de hauteur. Au-delà, le pourcentage de pontes déposées par rapport aux territoires occupés baisse nettement (Fig. 2). De plus, le taux d'échec de la reproduction augmente avec la hauteur des pins (r = 0,89). Sur la durée de l'étude, les taux d'échec dans les deux types de milieu sont proches : 29 % pour la lande et 25 % pour les pins; cependant, dans les pins, le taux d'échec dépasse 30 % depuis 1983. Il semble donc que la croissance des pins, avec le développement de la canopée, entraîne une diminution de la densité de la strate arbustive, pouvant favoriser alors la pénétration d'éventuels prédateurs terrestres. Les résultats fournis par WATSON (1977) sur Circus cyaneus ont montré que le taux d'échec dans les landes était nettement supérieur à celui enregistré dans les forêts de pins. Cependant les types de landes présentent bien des différences de composition entre la Grande-Bretagne et l'Anjou.

Le tableau VI montre également que les tentatives de reproduction sont beaucoup plus fréquentes dans les sites où l'année précédente il y avait déjà eu une tentative de reproduction que dans les autres sites ($\chi^2 = 6,77$, $\chi^2_{-0.0} = 6,64$).

Les pourcentages d'aires produisant au moins un juvénile montrent une différence significative la seconde année, entre les deux successions indification-nidification (79 %) et non indification-nidification (50 %) (t = 2,36, 1_{0.05} – 1,96); mais les nombres moyens de juvéniles à l'envol par aure productive restent identiques. La différence enregistrée pour le taux d'échec (abandon, prédation) peut éventuellement provenir de la « qualité » de la végétation où se situent les aires, c'est-à-dire de la densité de la végétation qui les protègerait de l'action d'éventuels prédateurs. Cependant, dans une parcelle, les aires ne sont pratiquement jamais situées dans la même touffe de végétation d'une année à l'autre et ces sites se répartissent

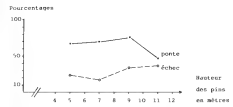


Fig. 2. — Influence de la hauteur des puns sur les pourcentages de ponte et d'échec de la reproduction chez Crivis Cyaneus.

Influence of the height of the pines on the percentages of clutches and the reproductive faulure of Crivis Croneus.

assez équitablement entre les zones de landes (41 %) et de résineux (59 %). Un second facteur qui peut également intervenir concerne les couples nicheurs, qui, par suite d'une expérience antérieure dans la reproduction, produiraient plus souvent des juvéniles, en évitant l'abandon ou la prédation de leur ponte ou de leur nichée.

TABLEAU VI. Importance sur la multication dans un site de son utilisation l'année précèdente Influence of use of a site of the previous year on nesting.

2ème année lère année	Non nidification	Nidification
Non nidification	14	8
Nidification	18	39

Chez les Accipitriformes Falco ruproloides, Falco subbuteo, Buteo galapagoensis (NewTon 1979), différentes études ont montré une fidélité des couples à leur site de reproduction; cependant, il semble y avoir de grandes variations en fonction des conditions externes (ressources alimentaries) ou propres à l'espèce (crosssance ou décrosssance de la population).

Chaque année, un certain nombre de sites non occupés l'année précédente sont utilisés par des couples de Busards Saint-Martin. Le recrutement de ces sites, sur la durée de l'étude, s'est réparti entre les landes (15 sites) et les pins (23 sites). Aucune différence n'apparaît entre les pourcentages de nidification ou de sites productifs (Tabl. VII) entre les deux types de végétation.

TABLEAU VII. Utilisation par Circus cyaneus des sites non fréquentés l'année précédente.
Use by Circus cyaneus of sites not occupied the previous year.

	Non nidification	Nidification	Sites productifs	
Landes	7	В	6	
Résineux	12	11	7	

VIII — CONCLUSION

Dans l'ensemble forestier constitué par la forêt domaniale de Milly, entièrement enrésinée, et les landes atlantiques environnantes, le choix de l'emplacement des territoires ne semble pas déterminé par le type de végétation, tout au moins tant que les pins ne dépassent pas une dizaine de mètres de hauteur, ni par son occupation l'année précédente. Cependant le taux de reproduction est nettement plus élévé sur les sites où, l'année précédente, une tentative de reproduction avait déjà eu lieu. Il semble donc y avour une certaine tradition de réoccupation de sites de nidification d'une année à l'autre. Cette réoccupation peut être éventuellement le fait d'une fidélité des couples nicheurs à leur sus de nidification le

SUMMARY

From 1981 to 1985 a breeding population of Crous cyaneus was studied in about 2000 hectares of moorlands and conifer plantations. All the displaying areas and the breeding sites were mapped. In this monogamous population, all the males, except one, were in adult plumage. Each year 27 to 30 territories were occupied The females lad a clutch in 9% of them and fleeldanes flew off in 43 %.

No difference appeared in the nesting of pairs using moorlands or conifer plantations. Thus the number of nests and the breeding success has decreased with the conifer increase.

There is also no difference between the pairs using a nesting site a first or second year, but very frequently, a nesting pair of one year has used one of the nesting sites of the preceding year.

BIBLIOGRAPHIE

- BALFOUR, E. (1962). The Hen Harrier in Orkney Bird Notes, 30 69 73
- BALFOUR, E., et CADBLRY, C. J. (1979). Polygyny, spacing and sex ratio among Hen Harciers, Circus cyaneus, in Orkney, Scotland Ornis Scand., 10: 133-141 BROWN, L. (1976). British birds of prey. London: Collins
- CORMIER, J.-P. (1983). Etude préliminaire de quelques aspects de la biologie de la reproduction du Busard Saint-Martin Circus cyaneus L. en Anjou. L'Otseau et R.F.O., 53: 241-249.
- CORMIER, J. P. (1984 a). Synthèse départementale. Maine-et-Loire Estimation des effectifs de rapaces nicheurs durines et non rupestres en France. Fonds d'Intervention pour les Rapaces.
- CORMIER, J.-P. (1984 b) Le rôle de la végétation dans l'emplacement des sites de reproduction chez Circus cyaneus L. et Circus pygargus L. dans des secteurs de réboisement en conféres. Rev. Ecol. (Terre et Vier, 39 : 447-457.
- CRAIGHFAD, JJ, et CRAIGHFAD, F.C (1956) Hawks, Owls and Wildlife Pennsylvania, Stackpole Co.
- HAMERSTROM, F., HAMERSTROM, N.H., et BURKE, C.J. (1985) Effect of voles on mating systems in a central Wisconsin population of Harriers. Wilson Bull., 97: 332-346.
- LABITTE, A (1940) Observations sur la reproduction du Busard Saint-Martin Circus cyaneus L. dans le Pays Drouai. Alauda, 12: 66-79.
- MAYALD, N. (1958). L'avifaune de l'Anjou, note préliminaire sur ses variations denuis le début du XIX siècle. Alauda. 26 : 141-149.
- NEWTON, I. (1979). Population Ecology of Raptors Berkhamsted: Poyser NEWTON, I., MARQUISS, M., WFIR, D.N., et Moss, D. (1977) Spacing of Sparrowhawk nesting territories. J. Anim. Ecol., 46: 425-441.
- Picozzi, N (1978). Dispersion, breeding and prey of the Hen Harrier Circus cyaneus in Glen Dye, Kincardineshire. Ibis, 120: 498-508.
- Picozzi, N. (1984). Breeding biology of polygynous Hen Harriers Circus c. cyaneus in Orkney. Ornis Scand., 15: 1-10
- THIOLLAY, J. M. (1970). Observations sur l'écologie d'une population de Busards des roseaux, Circus aeruginosus, en Camargue. Nos Oiseaux, 30 · 214-229.
- WATSON, D. (1977). The Hen Harrier. Berkhamsted: Poyser.
 - Cette étude fait partie d'un Programme de Recherche agréé par le C.R B.P.O.

U.F.R. "Sciences de l'Environnement", Laboratoire de Physiologie animale, 49045 Angers.

Avifaune et macrozoobenthos dans l'estuaire de la Somme :

II. Le Goéland cendré Larus canus et les populations de Coques Cerastoderma edule (Mollusque : Bivalve)

par F. SUEUR, M. DESPREZ et J.-P. DUCROTOY

Avifauna and macrozoobenthos in the Somme Estuary 11. The Common Gull Larus carus and numbers of Cockles Cerastoderma edule (Mollus Buvalve). — A postitve correlation is pointed out between the numbers of Cockles (Cerastoderma edule) and the abundance of Common Gulls (Larus carus) in September 1985 and 1986 in the Somme estuary (North-West France).

Si de nombreux travaux sur la prédation avienne des populations de Coques Cerastoderma edule on tét réalisés, les cludes spécifiques ne concernent le plus souvent, en tant que consommateur, que l'Hutrier-pie Haematopus ostralegus, qu'il s'agisse de celles réalisées en Grande-Bretagne et aux pays-Bas (DAVIDSON 1967, DRINNAN 1957, HULSCHER 1976, HORWOOD et GOSS-CUSTARD 1977) ou sur le site même de la baie de Somme (CAUDRON et al. 1983. TRIPLET 1984, CAUDRON 1985, SUEUR 1985 a).

Des travaux plus succincts envisagent la prédation du Goéland cendré Larus canus sur ce bivalve (TRIPLET 1984, SUEUR 1985 b et 1986, TRIPLET LETIENNE 1986), mais cet aspect n'a été développé que récemment par l'un d'entre nous (SLELR 1987). Cet article présente une confrontation de ces premiers résultats et des connaissances acquises sur la dynamique de la Coque en base de Somme (DESPREZ et al. 1986).

La baie de Somme est située sur les côtes de la Manche (Fig. 1). Il s'agit d'un estuaire picard typique dont la présentation est détaillée dans COMMECY et SUEUR (1983).

L'Oiseau et R F O . V. 59, 1989, nº 1

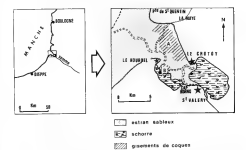


Fig. 1. — La baie de Somme localisation et cartographie A secteur nord B: secteur sud The Somme bay localization and cartography. A northern sector B southern sector.

I — CARACTÈRES BIOSÉDIMENTAIRES DE LA BAIE DE SOMME

Des variations importantes de la répartition spatio-temporelle des biofaciès ont été récemment mis en évidence (DUCROTOY et al. 1987). L'évolution des peuplements entre 1978 et 1985 est essentiellement marquée par la régression spectaculaire du peuplement estuarien vrai. Au sud de l'estuaire, cette évolution rapide repose sur la construction d'une digue submersible en 1969 afin de chenaliser la rivière, ce qui a permis le développement d'une slikke importante par suite du comblement de l'ancien chenal (DUCRO-TOY et al. 1985). Dans tout le secteur interne, à partir de 1978, se produit une remarquable progression des phanérogames halophiles tandis qu'en son centre s'étend un faciés appauvri. Cette évolution naturelle a probablement joué un rôle dans la crise de la pêche à pied dont les mécanismes biologiques s'avèrent complexes. DUCROTOY et al. (1987) ont montré l'importance du relai de la Coque par d'autres espèces benthiques de 1981 à 1986 sans avoir pu dégager une relation de cause à effet entre les différents phénomènes. Ainsi, les sables propres à Bathyporeia pilosa, B. sarsi et Haustorius arenarius (Crustacés Amphipodes) ont remplacé les sables envasés à C. edule qui occupaient les abords des chenaux du milieu de la baie ; parallèlement, s'est produite une extension des banquettes à Pygospio elegans (Annélide Polychète) des zones périphériques vers des zones plus centrales de la baie,

phénomène tradusant peut-être l'exhaussement important des fonds de l'estuaire et à relier, eventuellement, à un enrichissement en matière organique (DESPREZ et al. 1986).

II STRUCTURE DES POPULATIONS DE COOUES

A. PLAN D'ÉCHANTILLONNAGE

L'estuaire de la Somme a été echantillonné en 1985 et 1986 lors de campagnes semestrielles visant à obtenir la couverture la plus complète possible du gisement à l'aide de 24 radiales espacées de 250 à 500 m le long desquelles les stations sont réparties tous les 200 m (voire 100 m en présence de fortes densités de Coques).

B. OBTENTION DU MATÉRIEI.

La méthode d'échantillonnage utilisée consiste à prélever le substrat sur une aire d'un quart de mètre carré et sur une profondeur de 5 à 8 cm. Celle-ci est apparue suffisante cat les Coques vivent dans les centimètres superficiels du sédiment. Le prélèvement est aussitôt tamisé sur une maille de 1 ou 2,5 mm selon que l'on étudie le recrutement ou les adultes. Les bivalves sont ensuite mesurés selon l'axe antéro-postérieur au 1/10e de mm et regroupés en classes millimétriques ; des mesures pondérales effectuees en complément (biomasses totales avec coquille, chair en poids frais et en poids sec après séchage en étuve entre 60° et 80° pendant 4 h). Afin d'obtenir un échantillon représentatif, chaque station est échantillonnée de manière à obtenir au moins 100 Coques, avec toutefois une surface maximale de prélèvement d'un metre carré pour les faibles densités (moins de 100 individus par metre carré). La faune associée est étudiée de manière semi-quantitative ou quantitative par prélèvements de sédiments à l'aide d'un carottier cylindrique sur une surface de 1/50e de mètre carré et une profondeur de 0.30 m, phase à laquelle succèdent un tamisage sur maille carrée de 1 mm et une analyse (abondance relative) effectuée directement sur le terrain.

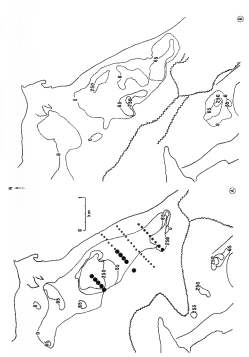
C. RÉSULTATS

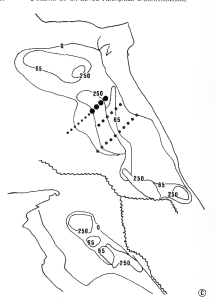
Répartition spatiale et démographie des populations de Coques de septembre 1985 à septembre 1986. La figure 2 présente la cartographie des effectifs de Coques répartis en iso-densités au mètre carré suivant la grille d'échantillonnage.

En septembre 1985 (Fig. 2A), le gisement occupe tout le secteur nord

Fig. 2. — Courbes d'isodensités des Coques Cerastoderma edule (en nombre d'individus par mêtre carrè) en septembre 1985 (A), avril (B) et septembre 1986 (c) et abondance des Goelands cendrés Larus canus (en 4 classes : 0 absence, 1 = faible densité, 2 densité moyenne, 3 = forte densité : A et C) en base de Somne

Isodensity curves of Cockles (Cerasioderma edule) (in number of individuals per square meter) in September 1985 (A), April (B) and September 1986 (C), and abundance of the Common Gulls Larus canus (in 4 classes 0 absent, I = few in numbers, 2 = average in numbers, 3 = many in numbers, A and C) in the Somme bay





de la baie entre la pointe de Saint-Quentin et Le Crotoy, alors que le secteur sud ne présente que des taches restreintes d'abondance. Le stock est composé à 95 % d'individus de l'année apparus en juillet dans le sédiment; les adultes agés sont rares et nous notons également la présence de quelques très jeunes individus issus de faibles recrutements accessoires de fin d'été (Fig. 3A). En avril 1986 (Fig. 2B), le stock est constitué essentielment des recrues de l'année précédente, mais il s'agit d'individus issus

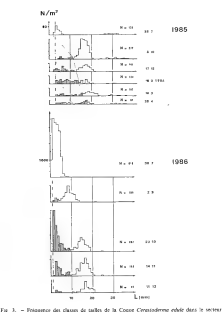


Fig. 3. — Prequence des masses de tailles de la Coque Censiouerma eaute units le secteur sud de la bane de Somme. Les pointillés et les hachures symbolisent les differentes cohortes, les traits-points rappellent les dimensions de la maille carrée du tamis (respectivement 2,5 mm pour le recrutement 1985 et 1 mm pour celui de 1986). Frequence of size classes of Cookles Censtoderma édule in the southern sector of

the Somme bay The dotted lines and the hatchings symbolize different groups, the dashes and dots refer to the dimensions of the square grid of the grate (respectively 2.5 mm for that of 1986).

des pontes accessoires d'automne et de début d'hiver car ceux provenant du recrutement principal de juillet ont progressivement disparu. Scule une petite fraction de la population (2 % environ) atteint la taille marchande de 30 mm et le recrutement de jum 1986 a pratiquement disparu. Les animaux âgés de quelques mois (modes vers 5 et 15-20 mm) se concentrent en taches réduites dans le secteur nord entre la Maye et Le Crotoy et devant ce dernier site. Dans le secteur sud, une «tache » s'est formée vers l'extrémité de la digue submersible de Saint-Valéry.

En septembre 1986 (Fig. 2C), le stock est, comme l'année précédente, essentiellement constitué des recrues apparues au cours de l'été (juillet) dans le sédiment. Dans le secteur nord, nous retrouvons la distribution de septembre 1985, élargie et légèrement plus dense. A l'ouest de la Maye, toujours dans le secteur nord, le recrutement estival s'est effectué avec succès par rapport à 1985, de même qu'au sud où nous notons une nette extension du gisement parallèlement à l'amélioration des densités. Dans ce dernier secteur, un important recrutement accessoire à eu lieu en octobre (Fig. 3B), compensant la forte mortalité enregistrée dans la cohorte prinale de juillet. Cette seconde cohorte connaîtra la même évolution (Fig. 4).

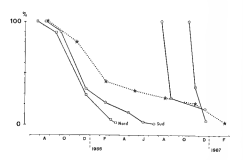


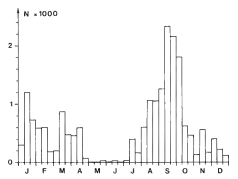
Fig 4 — Courbes de surve des cohortes principales de Coques Cerastoderma edule : courbe étable en 1985 et 1986 en bate de Somme (en traits pleins) et courbe plunsanuelle moyenne obtenue au Pays de Galles (en pointillés, HAN-COCK et URO,HART 1965). Survaval curves of the principal groups of Cockies Cerastoderma edule : curve established in 1985 and 1986 in the Somme bay (continuous lines) and the average pluriannual curve obtannade in Wales (dotted lines, HAN-COCK and URO/LINKET 1965).

III — RÉPARTITION SPATIO-TEMPORELLE DES GOÉLANDS CENDRÉS

Le Goéland cendré stationne actuellement toute l'année en baie de Somme alors qu'autrefois il y était seulement migrateur et hivernant (COM-MECY et SUEUR 1983).

A. FLUCTUATIONS MENSUELLES

Le Goéland cendré est une espèce qui, comme d'autres Laridés, n'était recensée que de manière très irrégulière dans l'estuaire de la Somme et sur l'ensemble du littoral picard. Aussi avons-nous réalisé des recensements dans la réserve nationale de chasse de la baie de Somme en 1986 à marée haute, à raison d'au moins un par décade, complétés à marée basse dans ce même secteur, ainsi que dans le Parc Ornithologique du Marquenterre. Nous ne présentons ici que les résultats obtenus dans l'estuaire de la Somme (Fig. 5) dans la mesure où les oiseaux s'alimentant en dehors de cette zone possèdent un régime peu ausé sur la Coque.



F₁g 5 Effectifs du Goeland cendre *Larus canus* dans la reserve de chasse de la baie de Somme en 1986 Numbers of Common Gulls *Larus canus* in the hunting reserve in the Somme bay in 1986

Le Goéland cendré possède des effectifs réduits de mi-avril à début juillet. Dès le milieu de ce mois, des passages migratoires commencent à se faire ressentir au niveau des stationnements. Cet oiseau présente des réfectifs maximums (plus de 1000 oiseaux) dans la réserve de la mi-août au début d'octobre avec un pic très net lors des deux dernières décades de septembre : plus de 2000 individus dans la réserve en 1986 et près é 5000 oiseaux pour l'ensemble de l'estuaire à la fin septembre 1985 (SLEUR 1986). Il faut noter que la période qui s'étend d'août à mi-octobre correspond à la disponibilité maximale des proies, non soulement C. eduie, mais aussi Neres diversicolor, Macoma balthica, etc. Ensuite de mi-octobre à mi-avril, des fluctuations importantes sont enregistrées (117 à 870 individus, le pic de 1200 oiseaux de la mi-janvier correspondant à un fort passage en relation avec le développement d'une vague de froid).

B STRUCTURE DE LA POPULATION

Les comptages réalisés en baie de Somme, comme sur le reste du littoral picard, ne prenant pas en compte l'âge des oiseaux, nous avons entrepris de détermine l'âge-ratio du Goéland cendré au sein des stationnements au cours de l'année 1986 et au début de 1987 (Tabl. I).

TABLEAU I A	Age-ratio	du Goéla	nd cendré	Larus	canus en	base de	Somme
Age-ratio	of Con	mon Gull	Larus ca	rus in	the Somi	ne bay	

Date	% ad.	n Date		% ad.	n
27 02 86	88.5	78	28.09 86	100.0	42
11 03 86	97,9	97	04 10 86	100,0	118
27 03 86	71,1	38	25.10 86	98,1	53
06.04.86	90,9	44	09.11 86	100,0	68
26 04 86	37,8	45	29.12 86	98,1	104
07 05 86	0,0	3	31.12 86	98,6	71
25 05 86	0,0	5	03.01.87	100,0	365
06 06.86	0,0	14	10.01.87	98,8	166
14.06.86	0,0	14	19 01.87	0,001	103
18 07 86	81,6	87	04 02.87	98,0	50
08 08 86	99,0	308	23.02.87	96,4	84

Les adultes représentent touyours une fraction importante de la population : plus de 70 % de mi-juillet à début avril. Leur taux est toutefois très faible fin avril et le plus souvent nul, excepté les années où des reproductions ont lieu, en mai et juin. Cette importance des adultes en milieu esturrien peut s'expliquer par une migration des jeunes de l'année qui se poursuir davantage vers les régions méridionales de la France mais également par des mouvements nyctéméraux vers l'intérieur des terres où ces derniers sont mieux représentés : environ 25 % à partir d'un groupe de 22 individus examinés en détail et d'autres bandes observées plus succincement le 11,01,87 alors qu'ils sont quasiment absents dans l'estuaire (0 à 0.2%), tout comme le littoral sableux au nord de celui-ci (6.1%; n-245).

C. POPULATION NICHEUSE

Le Goéland cendré n'est qu'un nicheur très occasionnel sur le littoral pace. Un couple s'est reproduit pour la première fois sur un flot du Parc Ornithologique du Marquenterre en 1975 (MOUTON 1976), fait qui s'est renouvelé l'année suivante. En 1980, deux couples étaient cantonnes dans les dunes du Marquenterre mans n'on pu meher avec succès : destruction des nids par un humain lors de la première tentative, probablement par un Sanglier Sus serzo/a lors et da deuxième (COMMECY et EUEUR 1983). Aucun cas de reproduction n'a été enregistré de 1977 à 1979 et de 1981 à 1987.

D. REPARTITION DANS L'ESTUAIRE

La repartition des Goélands cendrés à marée basse est indiquée sur les figures 2A et C. Nous notons des corrélations positives très significatives entre les effectifs de Coques et l'abondance des Goélands cendrés sur l'ensemble des points pour lesquels nous disposons des deux types de données : septembre 1985 (r = 0,556; P = 0,03 %; n = 40) et 1986 (r = 0,472; P = 0,00 %; n = 112).

IV -- PRÉDATION DU GOÉLAND CENDRÉ

A. TECHNIQUES D'ALIMENTATION

En baie de Somme, TRIPLET (1984) mentionne la consommation de Coques par le Goéland cendré et distingue 4 techniques différentes :

— collecte des Coques de grande taille (longueur de la coquille supérieure à 28 mm), dégagées du substrat par la marée ou encore détectées en surface par la présence de leurs siphons (TRIPLET et ETIENNE 1986); les Goélands cendrés les lassent tomber d'une hauteur de 7 à 8 m pour casser la coquille et ingérer la chair seule;

— récupération des Coques de première année (longueur voisine de 18 mm) ou de début de seconde année (x – 25 mm) laissées sur l'estran par les pêcheurs à pied après le ramassage des individus les plus grands (longueur sunérieure ou égale à 30 mm):

— recherche de ces spécimens de faible taille en sondant le substrat; dans ce cas, comme dans le précédent, les Coques sont avalées entières et broyèes par le gésier; les parties non assimilables sont rejetées sous forme de pelotes de régurgitation; une faible proportion se retrouvant dans les fientes (TRIPLET et ETENNE 1986, observations personnelles) kleptoparasitisme sur l'Huîtrier-pie du 1er octobre au 1er mars consistant en un vol de la proie au sol, suivi de la séparation de la coquille et de la chair, puis de l'ingestion de cette dernière.

Nous pouvons très probablement y ajouter une cinquième technique, en l'occurrence le « foot-paddling », que nous avons noté chez le Goéland cendre en vue d'obtenir des Macomes Macoma balthica et qui doit également être utilisée pour capturer d'autres proies dont la Coque.

Quelques précisions peuvent être apportées quant à la recherche des Coques de grande taille que peuvent être non seulement détectées en raison de la présence de leurs siphons en surface ou parcequ'elles sont dégagées du substrat par la marée mais également parce qu'elles sont remoitées d'elles-mêmes en surface, probablement en raison de leur mauvais état physiologique notamment en cas d'infestation par le Trématode parasite Labra-tema minimus, et lors des vagues de froid (jusqu'à 400 indivdus/ha le 10 janvier 1987). Les Goélands cendrés peuvent utiliser trois modalités de prospection de l'estran :

 survol entre 5 et 10 m de hauteur et atterrissage très près de la Coque repérée;

survol à altitude plus faible, entre 1 et 2 m, mais pose à quelque distance de la Coque (plus d'un mètre) :

— prospection pédestre lorsque les grandes Coques découvertes sont entrebâilées en surface, et donc mourantes ou mortes, et ne nécessitent donc pas d'être cassées pour être consommées; les Goélands cendrés ne dédangent pas alors d'avaler les Coques de faibles dimensions qu'ils découvert.

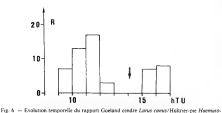
Dans les deux premiers cas, les oiseaux cassent les coquilles en les laissant tomber d'une certaine hauteur ; altitude movenne de 15,9 m (s - 6,2 m) pour un intervalle compris entre 6 et 30 m en janvier 1987 pour 37 essais réussis, résultat différent des 7 à 8 m mentionnés par TRIPLET et ETIENNE (1986). Les variations de la dureté du sédiment, en relation avec sa nature mais aussi sa teneur en eau (fonction de sa position topographique et de sa durée d'émersion) et la température sont probablement à l'origine des différences constatées. Il conviendrait donc de relier l'altitude movenne des essais réussis et échouant avec une mesure, au moins relative, de la dureté du sédiment. A noter également que 21 premiers essais ont été réussis avec une altitude moyenne plus élevée (x - 19,0 m; s = 4,8 m) que l'ensemble des données. Cette différence entre la hauteur des succès au premier essai et celle de l'ensemble des réussites est significative au seuil de 5 % (t = 2,082). Si dans l'estuaire de la Somme, un à quatre essais semblent suffisants, à Quend sur la côte sableuse, à environ 8 km au nord, des Goélands cendrés se nourrissant de Coques effectuaient de 1 à 7 essais successifs le 16 02 85. A noter également, qu'à chaque essai suivant immédiatement un échec, ils s'élevaient d'une hauteur moindre avant de lâcher la Coque, en accord avec les résultats obtenus dans l'estuaire.

Le kleptoparasitisme du Goéland cendré sur l'Huîtrier-pie se manifeste, quant à lui, d'octobre à fin mars (1^{et} octobre au 29 mars). Notons qu'il n'est pas le seul Laridé à posséder ce comportement en baie de Somme puisque le Goéland argenté L. argentatus (TOUTAIN comm. pers.) et la

Mouette rieuse L. ridibundus l'adoptent également plus ou moins régulièrement. Pour cette dernière, nous n'avons jamais à ce jour noté de succès lorsque l'Huîtrier se nourrit de Coques, en revanche des réussites sont enregistrées lorsque les projes convoitées sont des Annélides Nereis diversicolor. Le kleptoparasitisme ne devient jamais prépondérant, même lors des vagues de froid, excepté dans un secteur bien précis de la baie de Somme situé à l'ouest des mollières de la Maye où TRIPLET et ETIENNE (1986) semblent avoir travaillé. Ce fait ne pourrait d'ailleurs se comprendre, si avec ces derniers nous admettons que la réussite de ce comportement est faible (par exemple environ 18 % en février 1987 lors d'une vague de froid, n - 44). Sur l'ensemble de la réserve de la baje de Somme, environ un quart des Goélands cendrés se nourrissait par kleptoparasitisme lors des vagues de froid de 1985 et 1986 et 3 à 14 % (n = 21, 103 et 193) lors de celle de janvier 1987, la plus grande partie s'alimentant à partir des Coques découvertes en surface en utilisant de préférence la technique de cassage en les laissant tomber d'une certaine hauteur, technique favorisée par le gel des bancs sableux. Ce taux de Goélands cendrés pratiquant le kleptoparasitisme est encore plus faible si nous envisageons l'ensemble de la baie de Somme : les huîtriers en période de chasse ne quittent en effet guère la réserve pour s'alimenter, contrairement à l'autre espèce.

Un Goéland cendré parasiterait en moyenne un groupe de 9 huîtriers (TRIPLET et ETIENNE 1986). En janvier 1987, ce nombre était beaucoup plus élevé puisque nous avons noté un Goéland cendré pour environ 22 huîtriers (55 bandes observées totalisant 234 Goélands cendrés et 5119 huîtriers) pour l'ensemble des observations et environ 19 huîtriers (33 bandes pour un total de 4 430 huîtriers) si nous ne considérons que celles où se trouvaient des Goélands cendrés. Il semble probable que la proportion de Goélands cendrés parasitant les huîtriers dépende de l'importance de la Coque, et notamment des spécimens dont la coquille dépasse 25 mm de longueur. dans le régime alimentaire de ce dernier ; elle varie donc selon les secteurs de l'estuaire. Cette proportion dépend également de facteurs tels que les rythmes tidal et nyctéméral. Nous avons en effet mis en évidence le 26 01.87 à l'ouest des mollières de la Maye des fluctuations de cette dernière au cours de la journée (Fig. 6). De plus, les cycles d'activités de l'Huîtrier-pie et du Goéland cendré, notamment en ce qui concerne la recherche alimentaire, ne sont pas similaires (Tabl. II). A ce facteur s'ajoute chez cette dernière espèce la possibilité de s'alimenter en nombre à l'intérieur des terres, notamment dans les prés, alors que les huîtriers, à quelques exceptions près, demeurent toujours dans l'estuaire. Il semble donc prématuré de vouloir établir une relation significative entre le nombre d'huîtriers et celui des Goélands cendrés qui les parasitent en l'absence de contrôle de l'ensemble de ces facteurs.

Le succès du kleptoparasitisme peut influer sur le nombre d'huîtriers que «surveille » un Goéland cendré. Annsi après deux échees successifs, un adulte qui suivait les activités d'un groupe d'environ 25 huîtriers en surveille ensuite au moins 55. Dans la même situation, il peut également se déplacer à pied ou en vol vers une autre partie du groupe d'huîtriers s'alimentant, dévolacement le plus souvent comoris entre 50 et 200 m.



pus ostrategus (R en pourcentages) le 26.01 87 (la flèche indique le moment de la basse men). Temporal evolution of the relationship of Common Guil L'aruz canaz/ Objeteraticher Haematopus ostralegus (R in percentages) the 26.01 87 (the arrow indicates low tide).

Lorsqu'un Goéland cendré tente de parasiter un huîtrier, ce dernier se trouve devant plusieurs alternatives :

 abandonner immédiatement la Coque; nous avons noté plusieurs cas de ce type où finalement, le Goéland cendré, pour une raison inconnue, ne s'emparait pas du bivalve qui pouvait par la suite être récupéré par l'huîtner;

 adopter une posture d'intimidation, corps redressé et bec pointé vers le Goéland cendré, attitude qui peut aller jusqu'à une tentative de mise en fuite du parasite, le cas extrême étant représenté par un huîtrier

TABLEAU II Activites de l'Huîtrier-pie Haematopus ostralegus (Ho) et du Goéland cendre Larus canus (Lt) en baie de Somme le 30 01 87 de 8 h 45 à 10 h TU (effectifs observés · 0 , théorques T).

Activities of the Oystercatcher Haematopus ostralegus (Ho) and Common Gull Larus canus (Le) in the Somme bay the 30.01 87 from 8 h 45 to 10 h TU (numbers observed · 0; theoretical T).

-	- 1	Inactivité	∺lim⊂ntation	↑ ities	Total
	0	410	116	6	
но					532
	Ť	422,1	94,7	15,2	
	0	423	71	24	
-c	! !				518
	Т	410,9	92,3	14,8	L
Tot	al	8 13	187	30	1 050

qui va jusqu'à attraper avec le bec l'aile du Goéland cendré (janvier 1987);
— s'envoler avec la Coque tout en étant poursuivi par le Goéland cendré jusqu'à ce que celle-ci tombe au sol et soit récupérée par le Laridé ou que ce dernier renonce;

 laisser tomber la Coque mais demeurer à proximité, le bec pointé vers elle tout en surveillant le Goéland cendré (cas rare puisque noté à

une seule reprise en janvier 1987).

Si le kleptoparasitisme n'est observé que chez les Goélands cendrés adultes (TRIPLET et ETIENNE 1986), il semble que cela soit plus en raison de la faible proportion d'unmatures préents dans l'estuaire (0 à 28,9 % avec le plus souvent mons de 2 % d'octobre à mars, période pendant laquelle est noté ce comportement) que de réelles différences d'éthologie alimentaire entre ces deux classes d'âge. Ceci est partiellement conforté par l'observation de Goélands cendrés immatures participant à des comportements de parasitisme non pas orientés vers l'huîtrer mais intraspécifiques.

B. SÉLECTION DE LA TAILLE DES COOUES INGÉRÉES

Aux alentours du point VII 600 le 25.09.85, nous n'avons pu mettre névidence de différence (t = 1,088; non significatif) entre la population de Coques présente dans le substrat (x = 16,3 mm; s = 3,2 mm; n = 66) et les individus prélevés par les Godélands cendres (x = 16,9 mm; s = 3,2 mm; n = 59). Par contre sur cette même radiale VII aux environs du point 1 200, nous avons obtenu une difference significative au seuil de 5 % (t = 2,54m) entre la taillé des Coques vivant sur le site (x = 19,5 mm; s = 4,3 mm; n = 125) et celle des individus ingérés par les oiseaux (x = 18,1 mm; s = 2,7 mm; n = 40). Deux hypothèses peuvent être envisagées :

- sélection des Coques les plus petites par les Goélands cendrés : absence de sélection de la taille mais Coques les plus grandes non ingérées en entier mais cassées et la chair seule consommée. Il semble que, même si nous n'avons pas découvert de coquilles cassées sur le site même. cette hypothèse puisse être retenue dans la mesure où des faits de cette nature ont déjà été signalés dans l'estuaire (TRIPLET 1984, présent travail). Nous avons pu la confirmer grâce à des relevés effectués les 25, 26 et 28.09.86 sur les radiales II et III. Nous n'avons en effet pas trouvé de différence significative (t - 0.881) entre la taille des Coques présentes dans le sédiment (x = 16,0 mm; s = 5,8 mm; n = 1110) et celles ingérées avec leur coquille nar les Goélands cendrés (x - 15.6 mm : s - 2.7 mm : n = 72)tandis qu'au seuil de 0,1 % une différence significative (t - 85,799) peut être mise en évidence entre la population vivante et les individus dont seule la chair est ingérée après que les Goélands cendrés aient fracturé la coquille (x - 33.9 mm; s = 3.4 mm; n = 64) en la laissant tomber d'une certaine hauteur, une telle différence existe également (t - 64,365) entre cette fraction et les Coques avalées intégralement. Les Coques de grande taille étant en général assez peu nombreuses dans le sédiment, nous avons cherché à déterminer si cette fraction fracturée pouvait correspondre aux individus présents en surface. Des différences très significatives (0.1 %) existent entre ces échantillons, les Coques prélevées ayant en moyenne une taille supérieure à celles présentes en surface. Il semble donc que non seulement le Goéland cendré utilise préférentiellement la technique du cassage des coquilles pour les bivalves découverts en surface, fait reconnu de manière subjective par observation directe, mais que de plus Il sélectionne les individus les plus grands, donc les plus profitables. D'après nos observations, ces derniers ne semblent en effet pas plus difficiles à briser par cette méthode que celles d'une taille inférieure.

En conclusion, le spectre des tailles de Coques ingérées par le Goéland cendré est plus large que celui observé chez l'Huîtrier-pie en baie de Somme (CAUDRON et al. 1983, TRIPLET 1984, SUFUR 1987) ou sur d'autres sites (HANCOCK et UROUHART 1965, DAVIDSON 1967).

V - DISCUSSION

Conformément à la théorie de la stratégie optimale de recherche de nourciture, qui prévoit notamment une tendance à la concentration des prédateurs dans les zones les plus riches en proies (BARBAULT 1981), nous avons pu mettre en évidence une corrélation positive entre les effectifs de Coques et l'abondance des Goélands cendrés en septembre 1985 et 1986. Cette théorie fait actuellement l'objet de critiques parfois vigoureuses (PIERCE et OLLASON 1987) mais n'en présente pas moins une réelle valeur heuristique (STEARNS et SCHMID-HEMPE 1987).

Cependant, si, à certaines époques, le Goéland cendré s'alimente principalement de Coques (SUEUR 1985 b, 1986), fait qui n'avait pas encore été remarqué chez cette espèce, il ne faut toutefois pas sous-estimer son réel opportunisme (CRAMP et SIMMONS 1983). Ainsi en janvier 1987 (vague de froud), la Coque représente 2,1 % de son régime en milieu estuarien (n - 584, SUEUR 1987) alors que lors de ce même mois en 1988 (temps doux et pluvieux avec tempêtes déchaussant de très nombreux individus de moins d'un an), elle constitue la totalité de celui-ci (n = 54).

De même, nous avons noté une nette différence au niveau des comportements alimentaires utilisés pour le prélévement des Coques : essentiellement collecte en surface des individus de grande taille puis cassage en les laissant tomber d'une certaine hauteur en janvier 1987 lorsque ces derniers sont abondants, presqu'exclusivement sondage du substrat lorsque ces derniers sont devenus rares (moins de 40 par mètre carré) et que la population de Coque est surtout composée de jeunes dont la croissance a été nettement inférieure à la normale (taille comprise le plus souvent entre 8 et 14 mm au lieu des 20 à 25 habituels) en janvier 1988.

En conclusion, l'étude des relations entre la Coque et le Goéland cendré nécessite d'être approfondie, ce travail ne constituant qu'une approche d'un problème n'ayant fait jusqu'alors l'objet que de brèves publications. Dans l'estuaire de la Somme, il semble que le Goéland cendré soit, par l'importance de ses prélèvements, le second prédateur de la Coque après l'Huftrierpie. D'autres espèces (Goélands marin Larus marinus et argenté Larus argentaus, Bécaseau maubéche Calidrus canuts, etc.) jouent un rôle plus modeste.

REMERCIEMENTS

Les auteurs remercient l'Universite de Picardie qui a mis à la disposition de l'équipe ses locaux de la Station d'Etudes en Baie de Somme, les membres du Groupe d'Etudes des Milieux Estuariens et Littoraux qui ont participé aux campagnes de terrain, ainsi que M.L. TOUTAIN pour les observations qu'il a bien voulu leur communiquer.

SUMMARY

This paper describes relationships between the edible cockle Cerasioderma edule and the common gull Larus canus in the Somme estuary (North-West France). The spatio-temporal evolution and demography of cockles are analysed from September 1985 to September 1986.

Fluctuations in numbers in 1986, population structure and status of common gulls are discussed.

Positive correlations between density of cockles and abundance of birds are pointed out as predicted by optimal foraging theory

Common guils utilize four (or five) methods to collect cockles including kleptoparasitism on the Oystercatcher. Selection of length of cockles by birds is discussed according to the feeding behaviour.

RÉFÉRENCES

- BARBAULT, R. (1981). Ecologie des populations et des peuplements. Paris : Mas son, 200 pp.
- CAUBRON, E (1985) Répartition spatio-temporelle des populations de Coques: Certastoderma edule Linné (Mollusque: bivalve) dans l'estuaire de la Somme Impact de la prédation par l'Hattiner-pie: Haematopus ostralegus Linné (Vertébré: osseau) et des activités humaines Thèse Doctorat Vétérinaire, ENV Allort, Faculté Médecine Créteil, 77 pp.
- CAUDRON, E., DUCROTOY, J.-P., et TRIPLET, P. (1983). Avifaune et macrozoo-benthos dans l'estuaire de la Somme. J. L'Huîtrer-pie Haematopus ostralegus et les populations de coques Cerastoderma edule (Mollusque: Bivalve). L'Oseau et R.F.O., 53: 227-240.
- COMMECY, X., et SUEUR, F. (1983) Avifaune de la baie de Somme et de la plaine maritime picarde Amiens (GEPOP), 235 p.
- CRAMP, S, et SIMMONS, K.E.L. (1983). The Birds of the Western Palearctic, vol. III, London, New York: Oxford University Press, 913 pp
- DAVIDSON, P.E. (1967). A study of the Oystercatcher Haematopus ostrolegus L. in relation to the fishery of Cockles Cardium edule L. in the Burry Inlet, South Wales. Fishery Invest., 2, 25: 1-28.
- DESPREZ, M., DUCROTOY, J. P., et. SYLVAND, B. (1986). Fluctuations naturelles et evolution artificielle des biocenoses macrozoobenthiques interridales de trois estuaires des côtes françaises de la Manche. Hydrobiologia, 142: 249-270.

- DRINNAN, R E (1957). The winter feeding of the Oystercatcher (Haematopus ostralegus) on the Edible Cockle (Cardium edule). J. Anim. Ecol., 45: 441-469
- DUCROTOY, J.-P., DESPREZ, M., et DUPONT, J.-P. (1985). Short- and long-term biosedimentary evolution of two Macoma balthica communities. In . WIL-SON, J.G., et HALCROW, W., ed . Estuarine Management and Quality Assessment, New York: Plenum Press: 105-130.
- DUCROTOY, J. P., DESPREZ, M., et El KAIM, B. (1987) Crise de la production des Coques (Cerastoderma edule) en baie de Somme II Impact de la dynamique biosedimentaire. Revue Travaux Institut Péches Martimes, 49: 231-241
- HANCOCK, D.A., et URQLHART, A.E. (1965). The determination of natural mortality and its causes in an exploited population of cockles (Cardium edule L.). Fishery Invest., 2, 29: 1-39
- HORWOOD, J W., et GOSS-CUSTARD, J.D (1977). Predation by Oystercatcher Haematopus ostralegus in relation to the Cockle Cardium edule fishery in the Burry Inlet, South Wales, J. appl. Ecol., 14: 139-159.
- HULSCHER, J.B. (1976). Localisation of Cockles Cardium edule by the Oystercatcher Haematopus ostralegus in darkness and daylight. Ardea, 64 · 292-311.
- MOUTON, J. (1976). Inventaire des oiseaux nicheurs du Marquenterre (Somme). Le Héron, 1: 42-50.
- PIERCE, G.J., et Ollason, J.G. (1987). Eight reasons why optimal theory is a complete waste of time. Oikos, 49: 111-118.
- STEARNS, S.C., et SCHMID-HEMPEL, P. (1987). Evolutionary insights should not be wasted. Oikos, 49: 118-125
- SLEUR, F (1985 a) Prédation de l'Huîtrier-pie Haematopus ostralegus sur la Coque Cerastoderma edule et la Macome baltique Macoma baltinca en Baie de Somme, L'Avocette, 9: 98-105.
- SUEER, F. (1985 b) Régime alimentaire de quelques oiseaux aquatiques sur le littoral picard. L'Avocette, 9: 43-50.
- SUEUR, F. (1986). Conchyliculture et prédation sur le littoral picard. Amiens et Boulogne-sur-Mer, Conseil Régional Picardie, IFREMER, 40 pp.
- SLEUR, F. (1987) Interactions protes-prédateurs en milieu estuarien : le cas de la Coque Cerastoderma edule (Linné) et de la Macome baltique Macoma balthica (Linné) dans le régime de trois Charadriformes DEA Ecologie Genérale, Université Paris XI, Laboratoire Ecologie ENS Paris, 173 pp.
- TRIPLET, P. (1984). Facteurs abiotiques et biotiques conditionnant une stratégie de recherche de nourriture: l'exemple de l'Huitrier pie Haematopus ostralegus (L.) prédaleur de la Coque Cerastoderma edule (L.) en Baie de Somme. Memoire DEA, ENS Paris, 115 pp
- TRIPLET, P., et ETIENNE, P. (1986). Le kleptoparasitisme du Goeland cendré Larus canus sur l'Huîtrier-pie Haematopus ostralegus en baie de Somme. L'Oiseau et R.F.O., 56: 376-378.

Groupe d'Etudes des Milieux Estuariens et Litioraux, Station d'Etudes en Baie de Somme, 115, quai Jeanne-d'Arc, F-80120 Saint-Valéry-sur-Somme.

Premières données sur la nidification du Puffin des Anglais (Puffinus puffinus), du Pétrel-frégate (Pelagodroma marina) et de la Sterne de Dougall (Sterna dougallii) aux îles Canaries

par A. MARTIN, G. DELGADO, M. NOGALES, V. QUILIS, O. TRUJILLO, E. HERNANDEZ et F. SANTANA

Preliminary data on nesting of Manx Shearwater (Puffinus puffinus), White-faced Frigate Petrel (Pelagodroma marina) and Roseate Tern (Sterna dougallia) in the Canary Archipelago.

Jusqu'à présent les données concernant les oiseaux marins de l'archipel Canarien étaient plutôt rares et LE GRAND et al. (1984) insistaient sur la nécessité d'un inventaire faunistique précis.

En 1987, pendant cinq mois, nous avons visité de nombreux îlots, falaises et ravins propres à la nidification d'oiseaux marins, et trouvé, avec en coucleles colonies d'espèces déjà connues, 3 espèces nouvelles pour l'archipel: Puffinus, puffinus, Pelagodroma marina et Sterna dougallii.

PUFFIN DES ANGLAIS (Puffinus puffinus)

Les principales colomes atlantiques de P. p. puffinus sont localisées en Grande-Bretagne, en Irlande et sur les îles Faroes (CramP et StimMoNS 1977: 146). L'espèce existe Également sur quelques îles de l'ouest de la France (PÉNICAUD 1979) et de la côte orientale de l'Amérique du Nord (HARRISON 1985: 262, STOREY et LIEN 1985). Elle existait sur les îles Bermudes jusqu'au début de ce siècle (HALEWYN et NORTON 1984).

En Macaronésie, la reproduction avait été constatée aux îles Açores (BANNERMAN et BANNERMAN 1966 : 88, LE GRAND et al. 1984) et à Madère (BANNERMAN et BANNERMAN 1965 : 9, LE GRAND et al. 1984).

Aux îles Canaries, sa nidification a été signalée par WEBB et BERTHE-LOT (1842 : 43), VOOUS (1960 : 29), EICHECOPAR et HUE (1967 : 24) et BACALLADO (1976), sans arguments irréfutables toutefois, et BANNERMAN (1963 : 311) considérait qu'il ne s'agissait que d'un visiteur irrégulier.

KOENIG (1890 : 462), étudiant des exemplaires collectés à Ténérife et à La Palma, obtint des informations sur la nidification de l'« estapagao » (nom local de l'espèce) sur cette dermère île. On soupçonnait la reproduction à La Palma depuis longtemps (LE GRAND et al. 1994, MARTIN 1985) car l'espèce est bien connue des habitants et on possédait des spécimens dans des collections, parmi lesquels plusieurs jeunes avec des restes de duvet.

Sur cette île, le 20.04.87, nous avons trouvé une galerie probablement en usage avec d'abondantes déjections et 2 galeries abandonnées à Don Pedro (N).

Le 22.04 87, une petite colonie était localisée dans un ravin, Barranco del Capitan (N), couvert par une forêt de lauriers. Sur une étroite corniche située à 800 mètres d'altitude et distante de 2 km de la côte, 8 galeries très proches les unes des autres étaient observées, creusées dans la terre entre des racines de bruyères (Ernca arborea) et de lauriers (Laurus azonca), et situées dans des endroits suffisamment élevés pour permettre aux oiseaux un envol et un atterrissage aiés (Fig. 1). Quatre nids étaient inaccessibles, un cinquième était abandonné et d'abondants excréments de rats (Rattus 3p.) étaient observés. Les trois nids restants étaient occupés par un oiseau. Un oiseau (ître extrait, dont l'euf mesurait 58,3 × 40,2 mm. Le 04.07.87, le nid était occupé par un poussin assez grand, recouvert de duvet et dont l'aile mesuraut 167 mm.

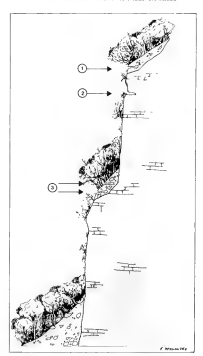
Des écoutes nocturnes réalisées dans différents secteurs de l'île nous on confirmé la présence de l'espèce dans la plupart des ravins du N et NE (Fig. 2), mais presque toujours en nombres infimes.

Les données de notre courte visite (15-23 avril 1987) ne nous permettent pas de chiffrer les effectifs de Puffins des Anglais, mais deux recensements en bateau réalisés les 16 et 22 avril dans la soirée — 31 et 46 oiseaux respectivement — ainsi que les écoutes de 57 à 61 individus dans les ravins du nord de l'île, permettent de penser que 200 couples reproducteurs environ y sont installés.

Les renseignements fournis par les habitants de La Palma permettent d'affirmer que les Puffins des Anglais étaient beaucoup plus abondants il y a 30 ou 40 ans. Les habitants de l'île les capturaient en allumant des bûchers pendant les nuits brumeuses, réussissant ainsi à remplier plusieurs ascs — pratique heureusement abandonnée de nos jours. Actuellement, la population se trouve menacée par l'abondance des rats dans ses biotopes de nidification.

Fig 1 — Différentes localisations des nids de Puffinus puffinus à La Palma 1 galernes creusées dans la terre au bord de la falaisse 2 petites grottes et crevasses naturelles 3: galernes creusées dans la terre sur des petites terresses.

Different nest-site locations of Puffinus puffinus on the island of La Palma. I burrows excavated in soil on the cliff edge 2 small natural caves and crevices. 3 burrows excavated in the soil that has accumulated on small ledges.



Nous ne pouvons pas confirmer la reproduction dans les autres îles de l'archipel, mais les écoutes ont été positives à La Gomera, El Hierro et Ténérife

Sur l'île de La Gomera, malgré les nombreuses écoutes réalisées, deux contacts seulement d'un unique oiseau à chaque fois ont été obtenus dans un ravin du sud. Il est curieux que la présence de l'espèce n'aie pas été détectée au nord de l'île, où existent des emplacements plus appropriés pour sa nidification que dans la motifé méridionale. Pourant les habitants connaissent l'« estapagao » (— « papagayo ») moins bien que ceux de l'île de La Palma, ignorant tout de sa reproduction.

Sur l'île de El Hierro, le seul contact positif (un seul oiseau, 26.05.87) était réalisé aux alentiours de Caserio de Guinea (N). A l'exception de ceux de El Golfo, El Pinar et Playa Dulce, les habitants ne connaissaient pas la présence de cet oiseau, sauf d'une facon occasionnelle.

A Ténérife, nous avons contacté cinq oiseaux au cours de trois visites, dans des zones en apparence idéales pour la nidification au NW de l'île (Tierra del Trigo, Baranco de Cuevas Negras et Los Cochinos).

Dans ces trois dernières îles, les observations sont si peu nombreuses que, au maximum, quelques couples solitaires pourraient y nicher — à supposer que la nidification sont possible.

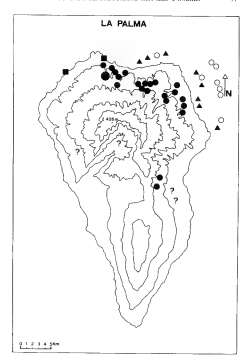
Tous les exemplaires observés (collections du Musée de Sciences Naturelles de Santa Cruz de Ténérife; Musée d'Histoire Naturelle de Santa Cruz de La Palma; Departement de Biologie Animale de l'Université de La Laguna; collections privées, ainsi que plusieurs oiseaux vivants) permettent d'assigner la population des files Canares à la sous-espèce typique P. p. puffinus, l'archipel constituant ainsi la limite méridionale de son aire de nidification.

PÉTREL-FRÉGATE (Pelagodroma marina)

En Macaronésie, la nidification du Pétrel-frégate (Pelagodroma marina) était comune jusqu'à présent sur les îles du Cap-Vert (BOUNNE 1955, NAU ROIS 1969) et Selvagens (JOUANIN et ROUX 1965, HARTOG et al. 1984). A Madère (BANNERMAN et BANNERMAN 1965 : 107) comme aux îles Açore (BANNERMAN 1914, LE GRANDE 1983), l'espèce n'est qu'accidentelle. Sa distribution mondiale inclut plusieurs archipels de l'Atlantique sud, ainsi que l'Australie méridionale et la Nouvelle-Zelande (HARRISON 1985 : 270).

Fig 2. — La présence de Puffinus puffinus à La Palma Grand cercle noir : nidification certaine. Cercle noir : nidification probable Triangle : individus posés dans des rafals » de Calonetris diometée. Cercle : nidividus solutares en haute mer. Carre chants enten dus dans des habitats non appropriés pour la nidification. ? : information fournie par les habitants.

Localities where Puffmus puffmus has been detected on La Palma. Large black circle: nesting confirmed. Black circle: probably nesting. Triangle: undividuals located amongst rafts of Caloneetris domedea. Circle: solitary individuals on the high seas Square: birds heard in unsuitable nesting habitats.? information supplied by local inhabitants:



Peu de données existent concernant la présence de l'osseau aux îles Canaries. WeBB et BERTHELOT (1842 : 45) commentent la capture du type de la sous-espèce hypoleuca à Ténérife. Plus tard l'espèce est citée par plusieurs auteurs (REID 1888, MEADE-WALDO 1889, CABRERA 1893, BAILEY 1969. WATSON et al. 1986.

Récemment, nous avons pu constater l'existence d'une petite population incheuse à Montaña Clara, une petite lie située au nord de Lanzarote, de 1,5 km² de surface et culminant à 251 m. La colonie plus proche, aux lies Selvagens, est distante d'environ 200 km. Cette lie inhabitée et indemne de chats, de rats et de souris, constitue un important emplacement pour la nudification des oiseaux pélagiques, comme Calonectris diomedea, Puffinsa assimilis, Bulweria bulwerii, Hydrobates pelagicus et Oceanodroma castro,

Le 11.03.87, nous avons trouvé une pelote de réjection récente de Tyto alba avec des restes d'un Pelagodroma manna, et 11 galeries creusées dans le sable au SE de l'îlot, qui ne furent pas inspectées minutieusement à cause de l'inconsistance du terrain.

Au cours d'une nouvelle visite effectuée entre le 25 et le 27 mai, 22 nouvelles galeries étaient localisées dans la plaine méridionale de l'île, dont 17 sur une superficie de 500 m' (à environ 25-30 m d'altitude). Le terrain était composé d'argiles sédimentaires, mélangées avec des sables organogènes apportes par le vent, avec des restes osseux d'oiseaux marins, d'abondants fossiles de mollusques terrestres et des nids d'Anthophora (Hyménopteres), et recouvert d'une végétation réduite [Salsola cf. longifolia, Chenolevoides tomentosa et Mesembryanthemum nodiflorum).

Au total, nous avons observé 33 galeries dont au moins 8 n'étaient par dissibles. Une d'entre elles, agrandie et détruite par des lapins, renfermait un œuf ancien et cassé.

Trois oiseaux étaient capturés pendant la nuit à l'aide de filets japonais ; deux d'entre eux présentaient une plaque incubatrice bien développée. Deux individus chantaient à l'intérieur d'une galerie. Les mesures (en grammes et millimètres) des trois exemplaires bagués sont exposées au tableau 1.

TABLEAU I. — Biométrie du Pétrel-fregate des îles Canaries. Biometry of the White-faced Frigate Petrel in the Canary archipelago.

Poids	Aile	Longueur du bec	Nalospi	Tarse
47	164	17,6	12,9	43,6
50	163	17,1	11,7	44,7
46	164	18,1	11,7	42,6

En comparant ces mesures avec celles fournies par Bournet (1953) et CRAMP et SIMMONS (1977: 162) pour P. m. hypoleuca (îles Selvagens) et P. m. eudesi (îles du Cap-Vert), nous constatons que malgré le grand recouvrement entre les deux sous-espèces, la longueur du bec des oiseaux de Montaña Clara est plus proche de celle assignée à P. m. hypoleuca. De la même façon, les trois exemplaures capturés présentaient des colorations semblables à celles des oiseaux des îles Selvagens: a besnec de collier blanchă-

tre dans la partie postérieure du cou, frange foncée de l'œil plus diffuse et front moins blanc que chez P. m. eadesi (BOURNE 1983, BANNERMAN et BANNERMAN 1968: 151, WATSON et al. 1986).

Nous ne possédons aucune donnée concernant la chronologie de la reproduction dans l'archipel Canarien. Les 21 et 24 juillet, des tentatives de capture à l'aide de filets japonais sont restées sans résultat et aucun chant n'a été entendu.

Les périodes de nidification de *Pelogodroma marina* aux îles Selvagens et aux îles du Cap-Vert sont différentes (BOURNE 1955, BANNEMAN 1963: 7, JOUANIN et ROUX 1965, BANNEMAN E BANNEMAN 1968: 154, NAU ROIS 1969). La ponte de *P. m. eadesi* se déroule entre la fin de janvier et mars, et celle de *P. m. hypoleuca* débute à la fin de mars. Selon BANNEMAN et BANNEMAN (1968), les colonies des îles du Cap-Vert seraient abandonnées à la fin de juillet et aux îles Selvagens, la reproduction finirait pratiquement pendant la 3* semaine de juillet (BANNEMAN 1963). Pourtant, JOUANIN et ROUX (1965) signalent qu'aux îles Selvagens les poussins abandonnent le nid de la mi-juillet jusqu'au début de septembre.

En utilisant le pourcentage (15 %) de galeries occupées aux îles Selvagens (JOUANIN et ROIX 1965), on peut penser que la population de Montaña Clara est probablement inférieure à 10 couples. Elle se trouve sérieusement menacée par la présence de prédateurs tels que Tyto alba et Larus argentatus dont l'action sur ce petit Procellarisforme est ben connue (JOUANIN et ROUX 1965, JOUANIN 1974, BACALLADO et OROMI 1978, NAUROIS 1982). Nous avons également trouvé des restes de Pétrel-frégate dans une pelote de réjection de Corvus corçax, esoèce partiellement prédatrice.

Bien que la reproduction de *Pelagodroma marina* aux îles Canaries n' atté mentionnée par aucun ornithologiste dans le passé, il est intéressant de constater que dans une publication locale (PALLARES 1983) on trouve des renseignements obtenus auprès de pêcheurs sur la nidification de l'espèce à Montaña Clara. On peut donc penser que, bien qu'existant depuis long-temps, la colonie n' a iamais été apercue par les ornithologistes de passage.

Il est également possible que quelques couples se reproduisent dans l'île voisine de La Graciosa, où DEL CAMPO (comm. pers.) a trouvé les restes d'un individu le 09.07.85 dans une zone sablonneuse de la moitié septentrionale. Toutefois, il existe à la Graciosa une petite population humame et des prédateurs éventuels très abondants, tels que chats et souris.

STERNE DE DOUGALL (Sterna dougallis)

Le Sterne de Dougall niche de façon discontinue en Amérique du Nord, en Amérique Centrale et au Venezuela et se reproduit localement en Afrique du Sud ainsi que dans diverses localités des océans Pacifique et Indien.

En Europe, elle niche principalement en Grande-Bretagne et en Irlande On connaît également quelques petites colonies dans l'ouest de la France Par ailleurs, des midifications temporaires ont été signalées au Danemark, en Allemagne, en Camargue, en Afrique occidentale et en Mauritanie (HAR RISON 1985 : 374). L'espèce occupe ses colonies d'une façon irrégulière et change fréquemment d'emplacement. Ses populations ont souffert d'importantes fluctuations et sont actuellement en régression tant en Europe qu'en Amérique du Nord (CRAMP 1985 : 64). La population européenne est passée de 3 500 couples dans les années soxante à moins de 600 dans les trons dernières années. A ce sujet, on a pu constater que nombre d'oiseaux sont capturés dans le golfe de Guinée, importante région d'huvernage pour l'espèce (HEP BURN 1986).

En Espagne, un couple a niché dans le delta de l'Ebre en 1961 (MLN-TANER et al. 1983 : 301).

En Macaronése, l'espèce est particulièrement abondante aux îles Acores où 600 couples ont été recenés en 1984 (LE GRAND et al. 1984), chiffre voisin de celui de l'actuelle population européenne (DUNN 1984). Elle nichait à Madère et à Porto Santo dans le passé, mais actuellement elle semble avoir disparu, comme reproductrice tout un moins. Aux îles Selvagens, HARTOG et al. (1984) ont trouvé 2 nds sur l'ilheu de Fora en 1981. ROUX (1983), pours apart, a parié de 11 nids dans l'îlot de Selvagenn Pequena et 2 sur l'ilheu de Fora en 1982. Aux îles Canaries, les seules données contues etaient le contrôle d'un exemplaire bagué en Grande-Bretagne (SPEN-CER et HUDSON 1982) et l'existence de trois spécimens dans une collection particulière provenant de la côte de Tazacorte (La Palma).

Le 09.04.87, un exemplaire étant observé à Punta de Tossa Amarilla, sur la côte NO de l'île de El Hierro. Le 05.06.87, un couple montrait une conduite agressive devant un Larus argentatus, dans les Roques de la Sal, un ensemble de petits îlots. Le 12.06.87, un exemplaire en vol était observé à Las Puntas. Ce même jour, dans les Roques de la Sal, un couple nichait dans une petite colonie de Sierna hirundo. Le nid contenait un poussin nouveau-né et un œuf, ce qui constitue la première donnée sur la reproduction de la Sterne de Dougall aux fles Canaries. On peut signaler également que quelqueu-sun se os osseaux qui nidifient en grand nombre à Maspalomas (Gran Canaria) (BOLLE 1857) pourraient être des S. dougalli (MARTIN 1987; 130).

REMERCIEMENTS

Nous remercions les directeurs du Museo Insular de Ciencias Naturales de Santa Cruz de Tenerife et du Museo de Historia Natural de Santa Cruz de La Palma; les responsables des collections particulières de l'Instituto Cabrera Pinto de La Laguna, du Colegio San Ildefonso de Santa Cruz de Tenerife et les freres Codinos qui nous ont permis d'utiliser les pièces naturalises de leur collection

Finalement, nous remercions particulièrement pour l'aide qu'ils nous ont fournie M. J.S. LOPEZ RONDON, auteur de la traduction du manuscrit, ainsi que M. VIN CENTE GARCIA qui nous a conduit jusqu'à quelques nids de Puffin des Anglais à La Palma, et toutes les personnes qui ont rendu possible notre étude.

Det. La Compaña Trasmediterranea nous a fourni quelques voyages interinsulaires gratuits.

SUMMARY

The breeding of three new species of seabirds has been confirmed in the Canary Archipelago: Manx Shearwater, White-faced Frigate Petrel and Roseate Tern.

Put/finus put/finus nests on La Palma, being mainly confined to the gorges in the north and northeast with a population of probably less than 200 pairs. The species has also been detected in small numbers on Tenerife, La Gomera and El Hierro, though as yet nesting has not been confirmed. The specimens examined in the hand and those observed in the field, correspond to the subspecies P. p. put/finus.

Pelagodroma marina hypoleuca maintains a very small population (less than

ten pairs) on the islet of Montaña Clara (N. de Lanzarote).

Finally the breeding of a single pair of Sterna dougallii has been confirmed on the "Roques de La Sal" and, moreover, evidence has been discovered of its former distribution, at least on the island of La Falma.

RÉFÉRENCES

- BACALLADO, J.J. (1976). Notas sobre la distribución y evolución de la avifauna canaria. In G. Kunkell. (ed.). Biogeography and ecology in the Canary Islands. The Hague: W. Junk B.V.: 413-431.
- BACALLADO, J.J., et OROMI, P. (1978). Breve nota ornitologica y herpetológica sobre las Islas Salvajes. In Contribución al estudio de la Historia Natural de las Islas Salvajes. Aula de Cultura de Tenerife: 199-209.
- Bailey, R.S. (1969). Aves marinas observadas en el mar de Canarias. Ardeola, 13: 211-215.
- BANNERMAN, D.A. (1914). The distribution and nidification of the Tubinares in the North Atlantic Islands. Ibis. 10 (2): 438-494.
- BANNERMAN, D.A. (1963). Birds of the Atlantic Islands. I.A History of the Birds of the Canary Islands and of the Salvages. Edunbourg et Londres: Oliver et Boyd.
- BANNERMAN, D.A., et BANNERMAN, W.M. (1965). Birds of the Atlantic Islands. II. A History of the Birds of Madeira, the Desertas and Porto Santo Islands. Edinbourg et Londres: Oliver et Boyd.
- BANNERMAN, D.A., et BANNERMAN, W.M. (1966). Birds of the Atlantic Islands. III A History of the Birds of the Azores Edinbourg et Londres. Oliver et Boyd.
- BANNERMAN, D.A., et BANNERMAN, W.M. (1968). Birds of the Atlantic Islands. IV. A History of the Birds of Cape Verde Islands. Edinbourg: Oliver et Boyd.
- BOILE, C. (1857). Mein zweiter Beitrag zur Vogelkunde der Canarischen Inseln. J.F.O., 5: 258-292.
- BOURNE, W.R.P. (1953). On the races of the Frigate Petrel, Pelagodroma marina (Latham) with a new race from the Cape Verde Islands. Bull. Brn. Orn. Cl., 73 (7): 79-82.
- BOLRNE, W.R.P. (1955). The Birds of the Cape Verde Islands. Ibis, 97 (3): 508-556.
- CABRERA, A. (1893). Catalogo de las aves del Archipiélago Canario. Anal. de la Soc. Esp. de Hist. Nat., 22: 1-70.

- CRAMP, S (ed.) (1985). The Birds of the Western Palearctic. IV. Oxford University Press.
- CRAMP, S., et SIMMONS, K.E.L. (eds.) (1977). The Birds of the Western Palearctic. I. Oxford University Press.
- DUNN, E. (1984). Azores Tern Survey. The Seabird Group, Newsletter, 41: 3-4.
 ETCHECOPAR, R.D., et HuE, F. (1967). The Birds of the North Africa from the Canary Islands to the Red Sea. Edinbourg et Londres: Oliver et Boyd.
- HALEWYN, R., et NORTON, R L. (1984) The status and conservation of seabirds in the Caribbean. In J.P. CROXALL, P.G. EVANS et R.W. SCHREIBER (eds), Status and Conservation of the world's seabirds. ICBP Technical Publication, 2: 169-222.
- HARRISON, P. (1985). Seabirds. An identification guide. Londres et Sidney: Croom Helm.
- HARTOG, J.C., NØRREVANG, A., et ZINO, P.A. (1984). Birds observations in the Selvagens Islands (21-23 October 1978 and 27 May - 7 June 1981). Bol. Mus. Mun. Funchal. 36: 111-141.
- JOUANIN, Chr. (1974). Note sur Larus argentatus atlantis aux îles Selvagens. Cyanopica, 1: 1-9.
- JOUANIN, Chr., et ROUX, F. (1965). Contribution à l'étude de la biologie de Pelagodroma marina hypoleuca. Bol. Mus. Mun. Funchal. 19: 16-30.
- KOENIG, A. (1890). Ornithologische Forschungsergebnisse einer Reise nach Madeira und den Canarischen Inseln. J. Orn., 38: 257-488.
- LE GRAND, G. (1983). Checklist of the Birds of the Azores. Arquipélago, 4: 49-58.
- LE GRAND, G., EMMERSON, K., et MARTIN, A. (1984). The status and conservation of seabirds in the Macaronesian Islands. In J.P. CROXAIL, P.G.H. EVANS et R.W. SCHREIBER (eds), Status and Conservation of the world's seabirds, ICBP Technical Publication, 2: 377-391.
- MARTIN, A. (1985). Aves marinas nidificantes en las Islas Canarias. Asturnatura, 4: 15-17.
- MARTIN, A. (1987). Atlas de las aves nidificantes en la isla de Tenerife. Instituto de estudios Canarios. Monografía XXXII.
- MEADE-WALDO, E.G.B. (1889). Further notes on the birds of the Canary Islands. Ibis, 6: 503-520.
- MUNTANER, J., FERRER, X., et MARTINEZ-VILALTA, A. (1983). Atlas dels ocells nudificants de Catalunya 1 Andorra. Barcelona: Ketres.
- NAUROIS, R DE (1969). Notes brèves sur l'avifaune de l'archipel du Cap-Vert. Faunistique, endemisme, écologie. Bull. IFAN, 31: 143-218.
- NAUROIS, R. DE (1982). Le statut de l'Effraie de l'Archipel du Cap-Vert, Tyto alba detorta, Riv. Ital. Orn. Milano, 52: 154-166.
- PALLARES, A. (1983). Alegranza, un importante reducto de la avifauna marina canaria III. Lancelot, 44: 9.
- PÉNICAUD, P. (1979). Nidification du Puffin des Anglais Puffinus puffinus aux Sept-Iles. Alauda, 42: 112-113.
- Reid, S.G. (1888). Notes on the birds of Tenerife. Ibis, 6: 73-83.
- ROUX, F. (1983). Présence et reproduction de Laridés nouveaux aux îles Salvages. L'Oiseau et R.F.O., 53: 291-292.
- SPENCER, R., et HUDSON, R (1982). Report on Birding-Ringing for 1981. Ringing and Migration, 4: 65-128.

STOREY, A.E., et LIEN, J. (1985). — Development of the first North American colony of Manx Shearwaters. Auk, 102: 395-401.

VOOUS, K.H. (1960). - Atlas of European Birds. Nelson.

WATSON, E., LEE, D.S., et BACKUS, E.S. (1986). — Status and subspecific identity of White-faced Storm Petrels in the Western North Atlantic Ocean American Burds, 40: 401-408.

Webb, P.B., et Berthelot, S. (1842). — Ornithologie Canarienne. In Histoire Naturelle des Iles Canaries. Paris: Béthune.

A.M., M.N., V Q., E.H., F.S.: Departamento de Biología Animal, Facultad de Biología, Universidad de La Laguna, Tenerife, Islas Canarias, Espagne

G.D.: Museo Insular de Ciencias Naturales, Apido. Correos 853, 38080 Santa Cruz de Tenerife, Islas Canarias, Espagne

O.T.: Jardin Botánico "Viera y Clavijo", Apido. Correos 14, Tafira Alta, Las Palmas de Gran Canaria, Islas Canarias, Espagne.

BIBLIOGRAPHIE

P.D. STURKIE, Ed. — Avian Physiology. (Springer Verlag, New York, Berlin, Heidelberg, Tokyo, 1986. — 4º éd. — 516 p. — Prix: DM 148).

Voici la quatrième détition d'un ouvrage publié originellement en 1954 et orienté à l'époque sur l'étude des principaux origanes et systèmes des oiseaux. Depuis, de très nombreux chapitres ont été ajoutés et dans cette dernière édition deux nouveux chapitres traitent de la myologie et de l'immunophysiologie, avec en plus des données nouvelles sur le système nerveux, les organes des sens, la digestion, les glandes endocrines et le système de reproduction. — E. B. H.1.

P.P. VAN LAAKE (Coordinateur). — Vogeltochten in de lage landen. (Dwarsstap, Nimègue (Pays-Bas) et Bruxelles, 1985. — 256 p.).

Il s'agit d'un guide des lieux où l'on peut rencontrer beaucoup d'espèces d'oiseaux (250 en tout) aux Pays-Bas et en Belgique (partie flamande). On y trouve la description détaillée des sites, accompagnée de cartes très détaillées. Cet ouvrage, fruit de la collaboration de nombreux ornithologues de terrain belges et hollandars, présuppose que l'on connaisse bien les oiseaux européens ou du moins que l'on soit muni d'un guide de détermination. Il s'adresse donc à des ornithologues non débuants. — M. S.

K. WESTERSKOV Engelsk-Dansk ornithologisk ordbog. (D.O.F., 1980. – 64 p.).
Liste de termes ornithologiques anglais traduits en danois — C V.

NOTES ET FAITS DIVERS

Nidifications du Héron bihoreau en Picardie

Nesting of the Night Heron in Picardy.

Les observations.

Le 04.06.88, assis sur la rive d'un étang de la haute vallée de la Somme à Péronne-Sainte-Radegonde (Somme), je surveillais un couple de Grands cormorans (Phalacrocorax carbo) inchant dans la colonie de Hérons cendrés (Ardae cinerea) qui occupe un îlot de cet étang (COMMECY à paraître). Vers 15 h, un Héron bihoreau (Nycicorax nycicorax) adulte survole l'étang et se pose dans un des Sureaux noirs (Sambucus nigra) qui poussent au pued des frênes (Fraxinus excelsior) ois sont installés les nids de Hérons cendrés et celui du Grand cormoran. Il passe de branche en branche dans cet arbuste et disparaît dans un saule (Safax sp.) vois (Safax sp.) vois carbonales de la commenta de

Après environ 2 mn, il réapparaît, se lisse les plumes quelques instants et s'envole. 5 mn plus tard il revient, une branchette de 20 à 30 centimètres dans le bec ; il se pose dans le même sureau et disparaît dans le même saule que précédemment. Par la suite, il effectue 6 nouveaux allers-retours en 70 mn, avec toujours une branchette dans le bec à chaque retour. L'observation aux jumelles, facilitée par la présence des 2 longues plumes blanches de la nuque, partout visibles dans l'ombre du feuillage, nous montre dans la masse du houppier du saule un second individu posé sur une masse sombre, un nid vraisemblablement, qui accueille notre adulte à chacune de ses arrivées. Ceci est d'ailleurs une caractéristique de l'espèce : « ... la femelle demeure en général à l'aire et le mâle lui apporte des branchettes... » (LORENZ in GÉROUDET 1978, p. 81). Quand le mâle repart, il rejoint en quelques coups d'ailes un petit îlot voisin, et prend des petites branches dans son bec, les arrachant aux arbustes avant de les apporter au nid, suivant toujours le même trajet. Sur ce même îlot, nous découvrons un trossième adulte perché dans la végétation (ses pattes sont plus rouges que celles du premier mâle, signe de son état reproducteur) puis un quatrième en plumage subadulte se montre quelques instants, passant de branche en

L'Osseau et R.F.O., V. 59, 1989, nº 1

branche à proximité. Un second couple est donc vraisemblablement cantonné dans cet îlot (le Héron bihoreau pouvant parfois se reproduire en plumage subadulte).

Poursuivant nos observations, nous voyons un adulte apporter une branchette dans le saule où nous avions repéré le premier nid, mais cet oiseau utilise une autre voie d'accès. Nous le fixons encore quand le premier adulte (remarquable à ses pattes encore jaunâtres) passe devant lui, une petite branche au bec. Il y a donc deux nids en construction dans ce saule, ce troisième couple fera 3 transports de matériaux pendant nos 80 mn d'observations.

Le 29.07, dès notre retour sur les heux, nous remarquons 2 jeunes de l'année à la livrée caractéristique, posés sur des branches mortes au bord de l'eau, à environ 10 metres du nid. En 40 mm, nous ne verrons aucun adulte. Ces 2 jeunes doivent provenir du premier nid repéré, de nombreuses fientes marquant son emplacement; l'autre r'est que peu marqué, mais il le sera beaucoup plus le 20.08, date à laquelle nous faisons une nouvelle visite du site. Ce jour-là nous ne verrons ni adultes ni jeunes. 2 couples au moins ont donc réussi leur reproductions.

Les antécédents picards.

Ces nidifications sont les premières certaines pour la Picardie même si plusieurs cas probables sont connus, surtout sur la frange littorale de la Somme et en particulier au Parc Ornthologique du Marquenterre où des oiseaux attirés par les Hérons bihoreaux captifs sont assez régulèrement observés en été et en automne près des vollères (surtout au début des années 80, un peu moins actuellement). D'autres observations en dehors de ce site sont connues.

En terres, les données sont plus épisodiques (moins de 10 observations ces 15 dernières années). A noter que le 17.07.80, nous avions déjà repéré un adulte en vol à une centaine de mètres du lieu de nudification de 1988. Il n'est donc pas impossible, eu égard à la discrétion de l'espèce, que la reproduction sont effective en ce lieu depuis plusieurs années bien que non repérée même si nous le visitons régulièrement depuis pris de 10 ans, mais rapidement.

Place de cette nidification en France.

Oiseau colonial, le Héron bihoreau n'a pas une répartition uniforme mas ta localisé dans les sites favorables. En France comme dans toute l'Europe c'est un meheur assez méridional et sa limite nord est constituée par le Val-de-Loire. C'est à peu près à cette latitude que l'on peut situer le maximum d'extension vers le nord de son aire de reproduction en Europe, mis à part quelques couples en Alsace et une vingtaine aux Pays-Bas.

La population française a été estimée en 1981 à 3 500-4 000 couples, les zones les plus densément peuplées étant les bassins de l'Adour et de la Garonne, la Provence et les bords du Rhône (DUHAUTOIS et MARION 1982). En 1979, 3 couples se reprodusent à Ecluzelles-Mézières (Eure-et-

Loire) et, en 1980, 2 couples nichent en vallée de Moselle à Messieu (DUHAU TOIS et MARION 1982), ces deux sites étant un peu au nord de la limite habituelle de l'espèce.

Les nidifications que nous avons décrites en vallée de Somme sont donc les plus septentrionales pour le pays, la progression vers le nord que certains avaient cru déceler à la fin des années 70 et au début des années 80 s'étant révélée sans suite.

Références.

DLHAUTOIS, L., et MARION, L. (1982). — Inventaire des colonies de Hérons arboricoles en France: statut 1981. Doc. multicop. SNPN, 62 pp.

GÉROUDET, P. (1978). — Grands échassiers, gallinacés, râles d'Europe. Neufchâtel-Paris, Delachaux et Niestlé.

> Xavier COMMECY Gentelles, 80380 Villiers Bretonneux

Phylloscopus (= Seicercus) laurae au Gabon?

Phylloscopus (= Seicercus) laurae in Gabon?

Dans une récente mise au point de l'avifaune du nord-est du Gabon (BROSSET et ERARD 1986), nous n'avions pas mentionné des observations, effectuées en 1977 et en 1985 dans la région de Béinga, d'un osseau dont l'identité demeurait incertaine. Depuis, ayant eu l'occasion de consulter les collections ornithologiques de divers musées américains et europeas, nous sommes convaincus qu'il s'agissait d'un Seicercus, genre actuellement rattaché à Phylloscopus, et très probablement de l'espèce laurae, que WHITE (1960) ne considérait pas spécifiquement distincte de ruficapilla mais que nous tenons, en suivant HALL et MOREAU (1970), pour une espèce à part entière.

Le 20 mars 1977, nous avons enregistré en bordure de route ouverte en forêt primaire, à Bélinga, un chant inconnu (Fig. 1) dont l'auteur se tenait dans un haut émergent. La diffusion de l'enregistrement, depuis le sol, provoqua aussitôt une réponse territoriale intense de la part de cet oiseau. Il chantait de manière répétée, circulant en tous sens dans la voûte, avec de violents claquements d'ailes. Toutefois, il ne descendit jamais en dessous d'une hauteur de 40 m, demeurant en permanence dans les plus grands arbres. Nous l'identifiâmes comme un Sylviidé du gente Eremomella ou Seierceus, orfsestnatu un pattern de coloration qui irappelle celui de Cama-

L'Oiseau et R F O., V. 59, 1989, nº 1

roptera superciliaris. Nous notâmes que les parties supérieures, ainsi que les listérés des ailes et des rectrices étaient vert jaunâtre, comme cher Phyllos-copus stoblatrus. La tête était également de cette couleur, mais avec le front, les sourcils, les joues, le menton et la gorge jaune soufre, teinte vive qui apparaissait aussi aux « poignets » et qui encadrat, à la poitrine et aux sous-caudales, le dessous blanc, lavé d'olive aux flancs. Les pattes étaient sombres et le bec présentait une mandibule supérieure plus foncée que l'inférieure. Cette description correspond à celle de P. laurae qui se rencontre en Angola, au mont Moco où il est limité à la forêt de montagne, en Cambie où il fréquente la forêt sempervirente humide, sans être spécialement montagnard, et au Zaire (Katanga) où no le trouve à des altitudes comprises entre l 200 et 2200 m (CHAPIN 1953, HALL et MOREAU 1970, BENSON et al. 1971). La description de l'oiseau gabonais s'accorde bien à celle de Setecerus laurae eustacei BENSON, décrit de Zambie, les oiseaux d'Angola, de la race nominale, ayant la pottrine d'un jaune plus verdâtre.



Fig 1. — Sonogramme du chant du probable Phylloscopus (Sencercus) laurae enregistré le 20 mars 1977 à Belinga, Gabon Analyse sur l'échelle 80-8000 Hz, avec filtre large, à l'aude d'un sonagraph KAY 7029 B.

Sonagram of the song of the probable *Phylloscopus* (= Seicercus) laurae recorded the 20th of March 1977 at Belinga (Gabon). Analysis on the scale of frequency 80-8000 Hz with a wide-band filter, using a sonagraph KAY 7029 B.

Cet oiseau fut le seul entendu à Bélinga durant les quelques jours passés à cet endroit en 1977. En 1983, nous en entendimes un autre le 23 février. Il chanta à plusieurs reprises non loin de la rivière Djadié, au bord de la route de Bélinga, à environ un kilomètre du carrefour avec la route de Mékambo, donc à une altitude plus faible qu'en 1977 (500 m au lieu de 800-900 m). L'oiseau était également dans la partie supérieure de la voûte, en forêt primaire. A plusieurs reprises, en mars et avril, nous prospectâmes en vain le secteur, en diffusant régulièrement au long de nos itinéraires les phrases enregistrées en 1977.

Ces observations ont eu lieu en fin de petite saison sèche — début des pluies, à une période de l'année au cours de laquelle beaucoup d'espèces forestières effectuent leur mue et interrompent leur reproduction, mais aussi époque à laquelle apparaissent des migrateurs intertropicaux. Il n'est donc pas exclu que cette espèce s'inscrive parmi ces derniers, en dépit des réactions montrees par l'oiseau de 1977.

S'il s'avérait qu'une population nicheuse de Phylloscopus laurne existe dans le nord-est du Gabon, elle représenterait une considérable extension d'aire. Cect incuterait alors à rechercher l'espèce ailleurs entre le Gabon et l'Angola d'une part, et entre le Gabon et la Zambie d'autre part, à moins qu'il ne s'agisse d'une population isolée dont le niveau taxinomique serait à évaluer.

L'éventualité d'une population gabonaise n'est pas à rejeter. Il peut s'agir d'une petite population passée inaperçue, ceci d'autant plus que, dans les daux cas, les oiseaux se tenaient dans la voltie forestière. De plus, les Seierecus sont, dans l'ensemble, des oiseaux à caractère montagnard plus ou monis prononcé. Or, dans le nord-est du Gabon, ont été notées d'autres espèces à caractère montagnard comme Apalis cinerea et Ploceux insignis, ce qui pose d'ailleurs des problèmes biogéographiques (BROSSEI et ERARD à paraître). Il pourrait aussi s'agir d'une population extension (mais venant d'où ?). Avec cette espèce, nous retrouvons le problème posé par d'autres qui ont été récemment découvertes dans le nord-est du Gabon, et les Musophaga rossae, Parus funereus ou Malimbus erythrogaster ; populations relictes ou populations en extension à la faveur des modifications d'habita sous influence humaine ?

Références

- BENSON, C.W., BROOKE, R.K., DOWSETT, R.J., et IRWIN, M P.S (1971) The birds of Zambia. Collins, Londres.
- BROSSET, A., et ERARD, C. (1986). Les oiseaux des régions forestières du nordest du Gabon. 1. Ecologie et comportement des espèces. S.N.P.N., Paris. CHAPIN, J.P. (1953) The birds of the Belgian Congo, vol. 3. Bull. Amer. Mus. Nat. Hist., 75 A.
- HALL, P.B., et MOREAU, R.E. (1970). An atlas of speciation in African passerine birds. Brit. Mus. (Nat. Hist.), Londres.
- WHITE, C.M.N. (1960). A check list of the Ethiopian Muscicapidae (Sylvinae).
 Part I. Occas. Papers Nat. Mus. South Rhodesia. No. 24B · 399-430

Christian ERARD

Muséum national d'Histoire naturelle, Laboratoire de Zoologie (Mammifères et Oiseaux), 55, rue de Buffon, 75005 Paris.

AVIS

Commission Internationale de Nomenclature Zoologique

Décisions publiées le 23.09.1988 dans le volume 45, 3° partie, du Bulletin of Zoological Nomenclature.

Cas 2 441 - Semioptera wallacti Gray, 1859 (Aves, Paradisaeidae): proposition de confirmation de l'orthographe correcte.

Mary LeCroy, Department of Ornithology, American Museum of Natural History, Central Park West at 79th Street, New York, NY 10024, U.S.A.

Résumé : le but de cette application est la confirmation de l'orthographe des deux noms, générique et spécifique, du binôme Semiophera wallacificay, 1859 (oiseau de paradis de Wallace), bien que le nom ait été donné la première fois (dans le rapport d'une réunion) sous la forme Semeioptera wallacei Gray, 1859.

Opinion 1515 Laridae Rafinesque Schmaltz, 1815 (Aves) et Larini LeConte, 1861 (Insecta, Coleoptera): homonymie rejetée.

Colloque international sur la pollution des zones humides

Un colloque international sur la pollution des écosystèmes aquatiques continentaux et ses conséquences sur les oiseaux d'eau, en Europe, se tiendra à Colmar du 18 au 21 mai 1989. Trois journées de travail seront consacrées aux conséquences des différents types de pollution (substances chimiques, métaux lourds, eutrophisation, bactéries, radioactivité, ...) et une journée à une visite de terrain (conséquences de la pollution de l'usine Sandoz sur le Rhin). Cette réunion d'experts scientifiques venus de toute l'Europe permettra de faire le bilan des connaissances sur ce vaste problème et devrait aboutir à des recommendations pour lutter contre les effets négatifs de la pollution en millieu continental, vis-ávis des oiseaux d'eau.

Pour tout renseignement complémentaire, s'adresser à : Christian DRON-NEAU, C.I.F.F.E.N., 55, avenue d'Alsace, 68000 Colmar - Tél. 89-23-11-23.

Création d'une commission de l'avifaune française

Le Comité d'homologation national (C.H.N.) a souhaité la création d'une commission dont le but serait de publier et de tenir à jour une

liste des oiseaux de France, avec l'indication abrégée de leur statut. Cette commission devra aborder des questions d'ordre varié, qui ne sont pas toutes du ressort du C.H.N., ne serait-ce que parce qu'elles concernent l'ensemble de l'avifaune et pas seulement les espèces soumises à homologation :

-- taxonomie (rang à attribuer à des taxons comme le Goéland leucophée, les Pipits spioncelle et maritime ou les Pluviers fauve et dominicain, séquence à adopter)

- nomenclature (en particulier noms français);

- statut.

Cette commission sera composée de Roger Cruon, Christian Erard, Jean-Dominique Lebreton et Pierre Nicolau-Guillaumet. Elle travaillera en liaison avec le C.H.N., dont les décisions d'homologation permettront de tenir à jour la liste, et pourra lui soumettre des observations anciennes ayant une incidence sur cette liste. Elle sera amenée également à consulter les experts les plus autorisés en matière de taxonomie, de nomenclature ou de statut.

Dès maintenant, toutes les suggestions ou les questions concernant cette commission peuvent être adressées à : Roger CRUON, L'Amiral A, avenue du Docteur-Trémolières, 83160 La Valette-du-Var.

11º Conférence internationale de recensement d'oiseaux et constitution d'un atlas

La 11^e Conférence internationale sur le recensement des oiseaux et la constitution d'un atlas se tiendra du 28 août au 1^{er} septembre 1989, à Prague (Tchécoslovaquie). Le thème principal de la conférence sera : utilisation des oiseaux dans le suivi écologique.

Pour tout renseignement complémentaire, prendre contact avec : Dr Karel STASTNY, Institute of Applied Ecology and Ecotechnology, Agricultural University Prague, 281 63 Kostelec nad Cernymi lesy, Tchècoslovaquie.

5° Congrès italien d'ornithologie

Organisé par la S.R.O.P.U. (Stazione Romana Osservazione e Protezione Uccelli), le C.I.S.O. (Centro Italiano Studi Ornitologici) et le I.N.B.S. (Istituto Nazionale Biologia della Selvaggina), le 5º Congrés italien d'ornithologie se tiendra à Rome au mois d'octobre 1989. Le programme du congrés e divisera de la façon suivante: 1) stratégie dans l'habitat méditerranéen, 2) écologie comportementale, 3) oiseaux et agriculture, 4) vie des oiseaux en ville, 5) conservation et organisation de la vie des oiseaux, 6) migration. Pour tout renesignement, prendre contact avec: D. ss. Paola Forktuna, Segreteria del Ve Convegno Italiano di Ornitologia, via Dino Frescobaldi 76, 00137 Roma. Italie.

Service national dans les Terres Australes et Antarctiques Françaises

L'Equipe de Recherche sur l'Écologie des Oiseaux et Mammifères Antarciques recrute chaque année plusieurs personnes désireuses d'effectuel leurservice national au titre de volontaire à l'Aude Technique sur une des 4 bases des Terres Australes et Antarcitiques Françaises (Terre Adélie, Crozet, Ker guelen, Amsterdam). La durée du séjour est de 14 à 16 mois, sans possibilité de retour en métropole durant cette période. Le travail consiste à effectuel des baguages et contrôles dans des colonies d'étude d'oiseaux de mer et de ninnuéed.

Recrutement au début de chaque année pour départ en décembre après un stage de préparation de 3 mois dans le laboratoire C.N.R.S.

Niveau des candidats :

 soit niveau maîtrise ou D.E.A. en Zoologie-Ecologie avec connaissances de base en Ornithologie ou Mammalogie;

 soit sans titre universitaire particulier mais avec une très bonne expérience du terrain en Ornithologie (baguage, ...) ou Mammalogie.

Envoyer un C.V. 1 à 2 ans avant la date de départ souhaitée à : C.E.B.A.S.-C.N.R.S.. Equipe T.A.A.F., 79360 Beauvoir-sur-Niort.

BIBLIOGRAPHIE

BULL (John)

Birds of New York State

(Comstock Publishing Associates, Cornell University Press, Ithaca et Londres, 1986 — 1 xiv - 703 pp., 169 cartes et 86 photographies. Broché sous converture en couleurs. — Prix: \$ 49,50).

Ce gros volume, réimpression d'un livre paru en 1974, réédité en 1985 avec un supplément (de 1976) et des corrections, est l'ouvrage de référence de tout ornitho-

logue séjournant dans l'état de New York.

Après une introduction (45 pp.) retraçant l'historique de l'ornithologie dans l'état de New York, décrivant les différents milieux que l'on y trouve, indiquant les zones les plus remarquables au plan ornithologique, posant les problèmes de a conservation de l'aurfaune et des habitats, fournissant la liste des échappés de captivité et une analyse biogéographique succincte de l'avifaune, la liste des échappés de captivité et une analyse biogéographique succincte de l'avifaune, la liste ommentée des familles et des especes d'ossaux dont la présence a été authentifiée, constitue la majeure partue du texte (556 pp.). Le volume se termine par une liste alphabétique des localités et de leurs coordonnées géographiques, suivie d'une bibliographie de 278 titres, de 50 pp. de données complémentaires, et d'un index des noms scientifi ques et vernaculaires des oiseaux cités.

L'illustration photographique présente essentiellement les différents milieux et des portraits d'oiseaux au nid. Les cartes précisent la distribution des espèces nucheuses localisées, ou montrent les résultats du baguage pour les espèces ayant donné leu à des reprises intéréssantes ou suffisantes pour définir la répartition en migration et en hiver. Dans le texte, on regrettera expendant la référence à des planches

en couleurs qui n'existent pas dans la présente édition.

Le texte relatif à chaque espèce traite de la distribution générale, du statut dans l'état de New York, des habitats fréquentés en période internuptiale (avec phénologie des migrations et de l'hivernage), des milieux où se déroule la reproduction (avec les périodes de ponte, les nombres d'œufs par ponte.), des commentaires vui les variations du statut, oassées ou en cours, des résultats du baruase et s'accom-

pagne de remarques taxinomiques.

John Butt, excellent ornithologue de terrain qui a longtemps travaillé à l'Amercan Museum, qu'il fréquente toujours, analyse la multitude de données amassées par une foule d'observateurs, avec le sens critique du taxinomiste averti qui se méfe, avec raison, de la variabilité individuelle des oiseaux et, en mantes occasions, notamment à propos des groupes délicats comme les viréos, les «warblers » et les « saparrows », il recommande vivement d'obteint de bonnes photographies avant que l'on puisse objectivement admettre certaines observations automnales on hivernaies. Il n'est donc pas surprenant que, devant ce luvre écrit par un auteur qui alle la connaissance du naturaliste de terrain et celle du systematicien de musée, le lecteur comprenne ben qu'il s'agit là d'un livre important, qui présente toutes les garanties de confiance dans la présentation et l'interpretation des données. On conçoit que cet ouvrage ait été si vite épusé et si rapidement réimprimé.

C. ERARD.

MEAD (Chris)

(Whittet Books, Londres, 1984. — 128 pp, cartes, tableaux, très nombreux dessins au trait. Relié sous couverture en couleurs. — Prix: £ 4,95).

Après la célèbre monographie de David LACK, dont l'auteur s'est largement impriée et qu'il complète, voici un petit livre bien fast sur le Rougegorge. Précisons tout de suite qu'il s'agit d'une œuvre de vulgarsanon, mass une de celles où les faits et les idées relatés, ben que simplifiée, conservent leur rigueur scientifique, où les citations poétiques côtonent les tableaux de chiffres et ou l'illustration au trait, de bonne facture, due à Kevin BAKER, alterne de manière heureuse les figuri-

nes de style réaliste et les dessins humoristiques.

Chris Mead, responsable du baguage des oiseaux en Grande-Bretagne, nous donne un excellent condensé de la veu du Rougegorge. Il passe rapidement sur la systématique, évoque les aberrations du plumage (en particulier celtes qui pourraient prièter à confusion avec Tarsiger cyanurus), pus décrit successivement l'habitat frequenté, les migrations davec cartes des reprises des oiseaux bagués dans les îles britanniques), les variations du poide corporel, les effectifs de l'espèce en Grand-Bretagne, la longévité et les causes de mortalité, les prédateurs et les parasites, les mues, la territorialité, les comportements sexuels et agonistiques, les diverses phases de la reproduction, l'hivenage, la voix et maints autres aspects de la biologie de l'espèce. Il termine sur les relations entre le Rougegorge et l'Homme: familiarité de l'oiseau, protection de l'espèce et importance de celle-ci dans les folklore et la poésar

Nous ne pouvons que recommander la lecture de cet ouvrage, écrit dans un style alerte, plein d'humour et de la passion de l'auteur pour l'étude des oiseaux

et du Rougegorge en particulier.

C. Erard.

SCHODDE (R.) The Fairy-wrens A monograph of the Maluridae

(Landsdowne Editions, Melbourne, New York & Londres, 1982. 203 pp., nombreuses illustrations au trait (dessins et cartes de distribution), 36 planches en couleurs. Format 37 x 27 cm. Relté sous jaquette illustrée en couleurs).

Les 26 espèces de Passereaux, piètres voiliers, qui composent ce groupe comptant 5 genres et que les systématiciers rangent tantôt en sous-famille des Musscients.

La tantôt dans une famille à part — comme c'est le cas ici — sont propries d'Australte et à la Nouvelle-Cuinée. Certaines ont déjà fait couler beaucoup d'encre, notamment les Malurus, et en particulier le M. cyaneux dont le type d'organisation sociale, étudié par lan Rowelt-y, occupe une place centrale dans les débats actuels relatifs à la reproduction communautaire. D'autres sont connues pour la structure si particulière de leurs rectrices «Ripiturus». Enfin, la plupart sont réputées pour leur coloration qui peut être remarquablement brillante (en particulier les bleux) l'ouseau relève à la mamére des troglodytes (seul Sipodotus ne le fait pas), d'où leur nom anglass.

Le présent ouvrage constitue une remarquable monographie des Maluridés. Après une courte introduction sur les caractères généraux des membres de cette famille

(particulantés anatomiques — notamment les bulles (ympanques —, écologiques et éthologiques) et les hypothèses relatives à leur évolution, qui sont précisées dans les présentations génériques, le texte passe en revue les diverses espèces clans les les fresentations génériques, le texte passe en revue les diverses espèces clans les différents geners : Sipodoid. (Tree-wens, 1 sp.), Mulpriums (Emu-wens, 3 sp.) et Anytorms (Grass-wens, 1 sp.) pour chaque espèce, l'auteur fournit une description détaillé du plumage en fonction du sexe et de l'âge, de la distribution (et des habitats fréquentes), de la vie sociale, de la vox et des comportements, de la reproduction et termine par des notes taxinomques sur la variation géographique. Un court mais très utile chapitre sur les problèmes que pose la protection de ces osseaux (Siputunus mallee est déclaré en danger, Malurus elegans et Amytornus barbatus vulnérables), une bibliographie et un l'exque terminent l'ouvarse.

Richard SCHODDE a su dresser avec justesse, sous une forme concise mais avec une grande rigueur scientifique, l'état de notre connaissance actuelle de la biologie et de la systématique de ces oiseaux, et fournit un excellent condensé des hypothèses

relatives à leur évolution.

Ce texte de haut niveau est remarquablement servi par une illustration d'une rare qualité, due au talent de Richard WEATHERLY. Les magnifiques dessins et croquis de terrain et, surtout, les somptueuses planches en couleurs traduient fort bien, et avec élégance, la beauté et la fragilité de ces oiseaux, en les replaçant superbement dans leur environnement

C'est un livre riche par les informations qu'il contient et les idées qu'il développe,

mais aussi par la splendeur des images qu'il présente.

C. ERARD.

OUVRAGES REÇUS CONSULTABLES À NOTRE BIBLIOTHÈQUE

Vautours et Gypaète. (Parc National des Pyrénées-Orientales, Tarbes, 1982. — 61 p
 — Prix: non signalé).

Ce petit livre présente des observations concernant essentiellement trois espèces de vautours, le Vautour fauve, le Gypaète barbu et le Perconptère d'Egypte effectuées dans le Parc National des Pyrénées-Orientales par les gardes-moniteurs. — J.-L. M.

W.H. Behlle. — Utah birds: geographic distribution and systematics. (Utah Museum of Natural History, Occasional Publication nº 5, University of Utah, Salt Lake City, Utah, 1985. — 147 p. — Prix: non signalé).

Inventaire commenté des 179 espèces aviennes nichant dans l'Utah, insistant particulièrement sur leur distribution géographique et leur systématique. Une attention particulière est portée aux espèces variables géographiquement, c'est-à-dire à celles qui présentent plusieurs sous-espèces dans l'état. — J.-L. M.

H.H. BERGMAN. — Die Biologie des Vogels. (Aula-Verlag. Wicsbaden, 1987. — 356 p. — Prix: DM 48).

Cet ouvrage de vulgarisation concernant l'anatomie, la biologie, l'éthologie et l'écologie des oiseaux, est sérieux et bien documenté Le lecteur est mis au courant de recherches tout à fair récentes, mais qui de ce fait n'ont pas toujours cu le temps d'être confirmées En effet, les études résumées datent pour la plupart de ces quinze dernières années. Les travaux décrets provenenne d'études faites sur le terrain (c'est-à-dire dans la nature), mas aussi pour une large part d'expétience faites en laboratores. Illustré de quelques graphiques, de nombreux dessins en moi et blanc et de deux planches en couleurs (concernant la morphologie des plumes d'oiseaux), ce livre est attrayant et clar. C. V.

C. BERNSTEIN. — The joy of birding. (Capra Press, Santa Barbara, California. — 201 p. — Prix: 8,95 \$).

Dans ce hvre plus littéraire que scientifique, C. Bernstein décrit avec un certain humour anglo saxon le nouveau sport qu'est devenu le « bird ticking ». — C. V

E. BEZZEL — Vogel. Band 3 · Taucher, Entenvogel, Reiher, Watvogel und Mowen. (BLV 1985 Munchen. — 191 p. — Prix : DM 28).

Petit guide sérieux avec couverture plastifiee, illustré de photographies et de dessins en couleurs de bonne qualite. - C. V.

BIRD MIGRATION RESEARCH CENTER OF YAMASHINA INSTITUTE FOR ORNITHOLOGY (1985). — Japanese Bird Banding in Recent Years (1961-1983). (Abiko, Chiba, Japan (en japonais, résumé anglais, 202 p. 121 figures, 6 photographics).

Cet ouvrage résume l'Instorique, le développement et l'organisation actuelle un august au Japon. Une liste détaillée par espèce indique le nombre d'oiseaux marqués de 1961 à 1983. Au total, près de 900 000 oiseaux ont été ainsi bagués. L'intérêt principal de ce document réside dans les nombreuses cartes de reprises litustrant bien l'importance des résultats acquis par nos collègues japonais. Le lecteur ne maîtrisant pas la langue maternelle des auteurs aura cependant du mal à utiliser les informations présentées en l'absence de légendés en anglais. — G H.

D. CEMMICK et D. VEITCH. — Black Robin country. The Chalham Islands and its wildlife. (Hodder and Stoughton, Auckland, Nouvelle-Zelande, 1985 135 p. — Prix £ 14,95).

Inventaire fauristique — et surtout ornithologique — et floristique détaillées îles Chaham, un des archipels subtropacux à affinites subtraterciques stutés au large de la Nouvelle-Zélande, sous forme essentiellement de dessins commentés, très emmaquables. Une attention particulière est portée au Black Robne Periodic traversi, l'espèce la plus rare au monde avec moins de 10 représentaints en 1981, et aux méthodes utilisées pour favoriers au multiplication. — J.-L. M.

Ph. CLERGFAU. — L'Etourneau sansonnet. (Atlas visuels Payot, Lausanne, 1986 — 31 pp.)

Cette courte monographie de l'Etourneau sansonnet (Sturmus vulgorss) est d'une lectre facile et particultérement attrapante. Chaque page est illustrée de photos presque toutes en couleurs dont la qualité s'ajoure à l'intérêt documentaire. Ce petit livre est à recommander à tous ceux qui se demandent pourquoi cette espèce est devenue si abondante che nous ces dermêtres années — C. V. D. DRAULANS. — Dagroofvogels te Mol-Postel en omgeving. (De Wielewaal, Turnhout, Belgique, 1985. — 96 pp., 65 fig.).

Ce livre tratte de la phénologie et de la biologie des rapaces diurnes d'une petite région au nord-est d'Anvers. Ces données, reueullies sur 20 especes pendent 5 années consécutives lors de 7 664 excursons, constituent un plaidoyer en faveur de la protection totale du site, écologiquement encore intact (essentiellement des zones de marans, des vasières, des friches). Cet état de chose n'est pas si fréquent dans ce petit pays si industratié. — M S.

F. DUNCOMBE. — Les oiseaux des jardins. (Ouest-France, Rennes, 1978. — 32 p — Prix: non signalé).

Petit ouvrage de vulgarisation présentant des photographies en couleurs commentées de quelques espèces aviennes fréquemment observées à proximité des habita tions. — J.-L. M.

A. FEDUCCIA. — Catesby's Birds of Colonial America (The University of North Carolina Press, Chapel Hill and London, 1985. — 176 p. — Prix: \$ 29)

Réimpression partielle de l'ouvrage de Mark CATESBY, The Natural History of Carolina, Florida and the Bahamas Islands, 1731-1743, consacré exclusivement aux oiseaux Y figurent les planches — partiellement en couleurs — et les commentaires de l'auteur, ainsi que des commentaires modernes dus à Alan Feduccia. — J - L. M.

B.K. FOLLETT, S. ISHII et A. CHANDOLA, Eds. — The Endocrine system and the environment. (Japan Scientific Societies Press, Tokyo, Springer Verlag, Berlin, Heidelberg, New York, Tokyo, 1985. — 329 p. — Prix: DM 118).

Cet ouvrage est le résultat de la rencontre, en octobre 1983 a l'Université de Garthual, d'un groupe composé de physiologistes et d'endocrinologistes, qui ont discuté sur le système endocrinien des vertébrés, et essentiellement des ioseaux En effet, 17 des 29 chapitres qui compoent ce l'ure sont consacrés uniquement à l'avifaune. Ils traitent essentiellement des différents mecanismes hormonaux respon sables des comportements des oiseaux, et particulièrement de la reproduction che un large éventail d'espèces aussi bien domestiques que sauvages. — E. B.-B.

W. GANZEVLES, F. HUSTING et al. — Vogels in Limburg. (Néerlandais) (Natuurhistorisch Genootschap in Limburg. Maastricht, Pays-Bas, 1985. — 224 pp., 110 tableaux, 134 fig.).

Effectué par une équipe nombreuse, il s'agit du second guide complet de l'avifaume du Limbourg néchandais, le premier ayant été publié en 1965. Son originalité est de trailet de l'impact de la transformation du paysage des 20 dernières années sur la composition en espèces, la taillé des populations, la reproduction et la dynamique des populations. On y trouve beaucoup d'informations par espèce, de baux dessins, de nombreuses aquarelles d'ouseaux aux tons pastels, un histogramme des effectifs par mois pour chaque respéce et surtout une référence bibliographique exhaustive sur le statut de l'avifaune aux Pays-Bas, malheureusement en général en neérlandais.

— M. S. L. GONNISSEN et G. MORNIE. — Guide des oiseaux dans leur milieu naturel. (Duculot, Paris, 1983. — 191 p. — Prix: non signalé).

Guide de détermination présentant 144 espèces aviennes curopénnes. Chaque espece est illustrée d'une photo en couleur très succinctement commentée et d'un pictogramme donnant des renseignements sur la chronologie et le mode de nidification, les caractères d'identification, les caractères comportementaux, le biotope et les relations avec l'homme. – J - L. M.

J.A. GRZYBOWSKI et G.D. SCHNELL. — Oklahoma ornithology. An annotated bibliography. (University of Oklahoma Press, Norman, 1984. — 175 p. — Prix: \$119.95).

Bibliographie annotée présentant 1 559 références classées par ordre alphabétique des noms d'auteurs, consacrée aux oiseaux de l'Oklahoma (U.S.A.). En fin de volume, un index classe à nouveau les références, par sujets et par familles aviennes.

— I.-I. M.

J.J. HARDING et J.J. HARDING. — Birding the Delaware Valley Region. (Temple University Press, Philadelphia, 1980. — 223 p. — Prix: \$ 15,95).

Petit guide présentant les localités de la vallée du Delaware (sud-est de la Pennsylvame, centre et sud du New Jersey et centre-nord du Delaware, U.S. A.) particulièrement intréessantes pour l'observation des ouseaux (33 espèces). En fin de volume, une liste des espèces énumère, pour chacune d'entre elles, les meilleures localités. — J.-L. M.

C. Harrison. — Nids, œufs et poussins d'Europe en couleur. (Bordas, 1977. — 430 p.).

Traduction de "A field guide to nests, eggs and nestlings of European Birds with North Africa and Malta" par C. HARRISON paru en 1975 et analysé dans un numéro antérieur de L'Oiseau et R.F.O. — C. V.

H. HAUTALA. — Au pays du Mésangeau. (Flammarion, 1985. — 144 p. — Prix : FF 170).

Cet ouvrage offre un recueil de photographies en couleurs absolument remarqualei. L'auteur a réussi l'exploit de montrer l'avrlaune, en particulier l'avidaune hivernale, dans son milieu naturel majgré les froids excessifs (souvent - 40 °C) et les journées très courtes en cette saison. L'oiseau, comme le paysage, sont mis en valeur par le contraste qu'ils offrent entre la petite taille de l'oiseau plein de vie et la nature immense, vide et souvent figée par le froid. La très courte saison estivale est sussi remarquablement représentée avec des photos souvent surprenantes. Le texte est intéressant et dans l'ensemble traduit avec exactitude. Ce splendide album sera très apprécié par tous ceux, jeunes et mons jeunes, qui s'intéressent à la nature et en particulier aux oiseaux. Existe également en suédois . I Lavskrikans rike, Boniers 1985. — C. V. P. HENDRICH. — Saving America's Birds. (Lothrop, Lee and Shepard Books, New York, 1982. — 160 p. — Prix: \$ 9,00).

Description, basée sur l'exemple de quelques espèces des Etats-Unis d'Amérique (pélican, rapaces, grue, condor, etc.), des méthodes utilisées pour la protection de l'avifaine. — J.-L. M.

H. HJORTAA — How to draw and carve birds. (E.J. Brill, Leiden, London, Koln, Kobenhavn, 1985. — 94 p. — Prix: \$ 15,75)

Ouvrage exposant de façon simple et détaillée un cours de dessin et de sculpture sur bois à l'usage des débutants consacrés aux oiseaux, très illustré de dessins et de photos. — J.-L. Monte de l'acceptance de l'acceptance

R. HUME et S. SULLIVAN. — A year of bird life (R.S.P.B., The Lodge, Sandy, Bedfordshire, 1985. — 128 p. — Prix: £ 4,95).

Ouvrage divisé en 12 chapitres, un pour chaque mois de l'année, attirant l'attention sur une espèce avienne particulière pour chaque mois et signalant par ailleurs tout ce qu'il convient d'observer au cours du mois, et pas uniquement en ce qui concerne les oiseaux. — J.-L. M.

E.S. HUNN. — Birding in Seattle and King County. (Seattle Audubon Society, 1982. — 160 p. — Prix: £ 7,50).

Une première partie de cet ouvrage présente un inventaire détaillé des stes favorables à l'observation des osseaux dans la région de Seattle et le Contie de King, Etat de Washington, sur la côte pacifique des U.S.A. — ne pas confondre avec Washington D.C. Une seconde partie, plus importante qu'il n'est habitud dans ce genre de guides, émimère les oiseaux observables et les localités et dates du on peut les observer. Les différents types d'habitats sont également présentes ainsi que la faune non avienne. — J.L. M.

C.E. JACKSON. — Bud Etchings: the illustrators and their books, 1655-1855. (Cornell University Press, Ithaca, London, 1985. — 292 p. — Prix. \$ 60,50).

Couvrant la période allant de 1655 jusqu'au milieu du XIX siècle, ce livre en revue les auteurs et les artistes d'ouvrages ornithologiques anglais ou américains publiés pendant cette période. C'est une étude de l'histoire et du développement de l'illustration du livre d'oiseaux, et une biographie des auteurs cités. – E. B.-H.

P.A. JOHNSGARD. — The Pheasants of the world. (Oxford University Press, Oxford, New York, Tokyo, 1986. — 299 p. — Prix: £ 42,50).

Après de nombreuses études par groupes déjà parues, voici du même auteur une monographie sur les Faisans du monde. Cet ouvrage se précocupe peu des aspects cyntégétiques et de l'élevage de ces oiseaux ; c'est surtout une synthèse des connaissances actuelles du point de vue de la distribution géographique, du statut, de la biologie et de la conservation des espéces dans la nature. 49 espèces sont étudiées ici et illustrées par des planches en couleurs. Une bibliographie importante et des cartes complétent cet ouvrage de références. — E. B.-H

 Kowalski. — Les oiseaux du marais. (Ouest-France, Rennes, 1978. — 32 p. — Prix: non signalé).

Petit ouvrage de vulgarisation présentant des photos en couleurs commentées de quelques oiseaux d'eau. — J.-L. M.

B.J. MORGAN et P.M. NORTH, Eds. — Statistics in Ornithology. (Springer Verlag, 1985. — XXV + 418 p.).

Cet ouvrage regroups vingt-sing communications présentées lors d'une réunion spécialisée tenue au Muséum de Londres en mai 1982. L'analges statistique de nombreux sujeté est abordée : alimentation, déplacements migratoires et dispersion, adlas, reproduction, survie, etc. Une part importante des méthodes proposées concerne l'utilisation des informations obtenues par le baguage des oiseaux (reprises, captures-recaptures). Tout ornithologue désierux d'analyser ses données quantitais sur le plan statistique tiera profit de cet ouvrage, un des rares de ce genre. It faut cependant préciser au lecteur non averti que les «statistiques classiques» in faut cependant préciser au lecteur non averti que les «statistiques classiques» son bien évidemment pas prises en compte (de nombreux ouvrages sont disponibles par ailleurs), mais aussi que certaines des techniques décrites disvert être utilisées avec discernement. Les progées dans le domaine sont en effet rapides. — G. El.

W. Nachtigall, Ed. — Bird Flight-Vogelflug. (Biona Report 3). (Gustav Fischer Verlag, Stuttgart, New York, 1985. — 509 p. — Prix: DM 48).

Cet ouvrage présente les comptes rendus d'un colloque sur le vol des oiseaux de la comparticipé de nombreux chercheurs européens. Les différentes communications abordent les aspects de l'aérodynamique, du vol energétique et de la neurophysiologie et de la cybernétique. C'est un ouvrage de références dans le domaine. — E. B. H.

J. NICOLAI. — Rapaces diurnes et nocturnes. (Fernand Nathan, Paris, 1984. — 79 p. — Prix: non signalé).

Guide d'identification des rapaces diurnes et nocturnes d'Europe illustré de propriétaire et couleurs. Un texte succinct (distribution, biotope, signes distinctifs, régime alimentaire, reproduction) présente chaque espèce. — J.-L. M.

G. PIZZEY. — A field guide to the birds of Australia. Illustré par R. Doyle. (Collins, Sidney, London, 1986. — 460 p. — Prix: £ 9,95).

Ce livre a, des sa parution, commu un grand succès auprès du public. Réédité de une dizaine de fois depuis, il est certainement l'un des ouvrages le plus utilisé actuellement par les ornithologues austrailens pour identifier les oiseaux dans la nature. Les caraccères d'impression choisis sont petits et permettent de ce fait un texte précis et détaillé concernant l'identification, l'habitat, la reproduction et la répartition de quelques 726 espèces correspondant à l'ensemble de l'avifaune australienne. Plus de 1300 dessins tout à fait remarquables, groupés en 32 planches en noir et blanc et 56 planches en couleurs, illustrent chacune des espèces décribes ces cartes de répartition pour l'ensemble des espèces sot planches à la fin du livre. Cet ouvrage est à conseiller à tous ceux qui s'intéressent à l'avifaune australienne. — C.V.



Ch. ROCHER. — La chasse des Canards. (Editions de l'Orée, Bordeaux, 1977. — 476 p. — Prix: 284 F).

Réédition remise à jour d'un classique cynégétique publié pour la première fois en 1953. Il comporte beaucoup d'anecdotes, mais également des chapitres plus scientifiques consacrés à l'anatomie, aux migrations et au comportement des Anaties. Il s'ouvre par un « plaidoyer pour la chasse aux canards ». Certains chasseurs ne sont manifestement pas très à l'aise dans leurs bottes pour qu'ils éprouvent un tel besoin de se justifier. — J.-L. M.

F.A. RYSER, Jr. — Birds of the Great Basin. A natural history. (University of Nevada Press, Reno, 1985. — 604 p. — Prix: \$ 27,50).

Ouvrage important par son volume et par les renseignements qu'il fournit sur les oiseaux du Grand-Bassin, région de vaste étendue à cheval sur plusieurs états des U.S.A., essentiellement l'Orégon, le Nevada et l'Utah. L'auteur y expose la biologie de reproduction, la physiologie, le comportement, l'écologie et la distribution de priss de 400 espèces. — J.-L. M.

D.W. SNOW. — The web of adaptation. Bird studies in the american tropics. (Cornell University Press, 1976. — 176 p.).

Cet ouvrage traite de la nutrition, de la reproduction et du comportement de quelques especes d'oiseaux frugivores d'Amérique da Sud, L'auteur, D. W. Swow, ainsi que sa femme, B.K. Swow, sont tous deux des ornithologues de renom, spécialisés dans l'étude des especies (Cotingas, Manakins, etc.) décrites par D.W. Swow dans ce livre de façon simple et accessible à un large public. Les deux derniers chapitres sont consacrés à l'avenir de ces oiseaux, adaptés aux forêts tropicales primaires gravement menacées de nos jours. Quelques croquis en noir et blanc illustrent cet excellent ouvrage. — C. V.

E. Brémond-Hoslet, G. Hémery, J.-L. Mougin, M. Salomon, C. Voisin.



CONTENTS

JM. Pons:	
Contribution to the demographic study of four species of Passerines (Hirundo rustica, Delichon urbica, Parus major, Parus caeruleus) in France	1
Chr. ERARD and M. SALOMON:	
An attempt to characterize morphologically the Iberian Chiffchaff Phyllos- copus collybita brehmii (Homeyer)	26
JP. CORMIER:	
Selection of breeding sites by Circus cyaneus (L.)	45
F. SUEUR, M. DESPREZ and JP. DUCROTOY;	
Avifauna and macrozoobenthos in the Somme estuary: II. The Common Gull Larus canus and numbers of Cockles Cerastoderma edule (Mollusc: Bivalve)	56
A. MARTIN, G. DELGADO, M. NOGALES, V. QUILIS, O. TRUJILLO, E. HERNANDEZ and F. QUINTANA:	
Preliminary data on nesting of Manx Shearwater (Puffinus puffinus), White-faced Frigate Petrel (Pelagodroma marina) and Roseate Tern (Sterna dougallii) in the Canary Archipelago	73
Notes and news items :	
X. COMMECY. — Nesting of the Night Heron in Picardy	84
Chr. Erard Phylloscopus (Seicercus) laurae in Gabon	86
New ITEMS: International Commission on Zoological Nomenclature International symposium on the pollution of wetlands Establishment of a commission on french avifauna . 11th International Conference on bird census and atlas	89 89 89
work 5th Italian Congress of Ornithology	90 90
Date on the second	

SOMMAIRE

JM. PONS:	
Contribution à l'étude de la démographic de quatre espèces de Passe- reaux (Hirundo rustica, Delichon urbica, Parus major, Parus cae- ruleus) à l'échelle de la France	1
Chr. Erard et M. Salomon :	
Essai de caractérisation morphologique du Pouillot véloce ibérique Phyllos- copus collybita brehmii (Homeyer)	26
JP. CORMIER:	
Sélection des sites de reproduction chez Circus cyaneus (L.)	45
F. Sueur, M. Desprez et JP. Ducrotoy?	
Avifaune et macrozoobenthos dans l'estuaire de la Somme : II. Le Goéland cendré <i>Larus canus</i> et la population de Coques <i>Cerasto-</i> <i>derma edule</i> (Mollusques : Bivalve)	56
A. Martin, G. Delgado, M. Nogales, V. Quilis, O. Trujillo, E. Hernandez et F. Quintana:	
Premières données sur la nidification du Puffin des Anglais (Puffinus puffinus), du Pétrel-frégate (Pelagodroma marina) et de la Sterne de Dougall (Sterna dougallii) aux îles Canaries	73
Notes et faits divers :	
X. COMMECY Nidification du Héron bihoreau en Picardie	84
Chr. Erard Phylloscopus (Seicercus) laurae au Gabon	86
AVIS: Commission internationale de nomenclature zoologique	89
Colloque international sur la pollution des zones humides .	89
Création d'une commission de l'avifaune française 11° Conférence internationale de recensement d'oiseaux et consti-	89
tution d'un atlas	90
5° Congrès italien d'ornithologie	90
çaises	91
BIBLIOGRAPHIE	92